ATENT COOPERATION TREATY

From the	INTERNA	TIONAL	BUREAU
----------	---------	--------	--------

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

To:

Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office **Box PCT** Washington, D.C.20231 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE

Applicant's or agent's file reference

26 May 1998 (26.05.98)

0050/049069

Priority date (day/month/year)

in its capacity as elected Office

Date of mailing (day/month/year) 26 January 2000 (26.01.00)

International application No. PCT/EP99/03191

International filing date (day/month/year) 10 May 1999 (10.05.99)

Applicant HEIDEMANN, Thomas et al

1.	The designated Office is hereby notified of its election made:

X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:

30 October 1999 (30.10.99)

in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:

2. The election

was

was not

made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

F. Baechler

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

1754 Station

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 0050/049069	FOR FURTHER ACTION	See Notific Preliminary	cation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)		
International application No. PCT/EP99/03191	International filing date (day/miles) 10 May 1999 (10.05		Priority date (day/month/year) 26 May 1998 (26.05.98)		
International Patent Classification (IPC) or na C07D 307/89			(20.00.50)		
Applicant	BASF AKTIENGESELLS	SCHAFT			
2. This REPORT consists of a total of	sheets, including death of the Administrative Instruction of opinion with regard to novelty ention under Article 35(2) with regard attions supporting such statement.	this cover shifthe description taining rections under the times and the times to reveal the reveal the reveal to reveal the reveal t	on, claims and/or drawings which have ctifications made before this Authority he PCT).		
VIII Certain observations on the international application					
Date of submission of the demand	Date of co	ompletion of	this report		
30 October 1999 (30.10.	99)	16 Au	gust 2000 (16.08.2000)		
Name and mailing address of the IPEA/EP	Authorize	d officer			
Facsimile No.	Telephone	No.			

			·	
		·		

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/EP99/03191

I. Basis o			•		
1. This re under /	eport Articl	has been drawn of the last are referred to	on the basis of in this report a	(Replacement sheet is "originally filed"	ets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):
				s originally filed.	
	\boxtimes	the description,	pages	1,3-14	, as originally filed,
1					, filed with the demand,
ĺ			pages	2,2a	, filed with the letter of
1					, filed with the letter of
	\boxtimes	the claims,	Nos	1-7	_ , as originally filed,
İ					_ , as amended under Article 19,
			Nos		_, filed with the demand,
			Nos		_ , filed with the letter of ,
					, filed with the letter of
		the drawings,			_ , as originally filed,
			sheets/fig		_ , filed with the demand,
I			sheets/fig		_ , filed with the letter of ,
					, filed with the letter of
2. The am	ıend n	ments have resulted			
. [the description,			
[
Г					
_	_	me diaminge,	Silects/11g		
3. Ti to	his r	eport has been est beyond the discle	tablished as if	(some of) the ame	endments had not been made, since they have been considered Supplemental Box (Rule 70.2(c)).
	, p-	Ayona mo ciorio	MIC 03 11100, L.	S Hidicated in the	Supplemental Box (Rule 70.2(c)).
4. Additior	nal of	bservations, if nec	cessary:		
					!

		1
		* .
		•
	,	

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 99/03191

Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
 citations and explanations supporting such statement

1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	1 - 7	YES
		Claims		NO
	Inventive step (IS)	Claims	1 - 7	YES
		Claims		NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1 - 7	YES
		Claims		NO NO

2. Citations and explanations

The following document is mentioned in this report

EP-A-0 539 878

(A)

The novel feature of the method of Claim 1 is the use of three catalyst layers which possess increasing activity. Dependent Claims 2 - 7 are therefore novel also. The present claims therefore comply with the requirements of PCT Article 33(2).

Document (A) describes the catalytic gas phase oxidation of o-xylene to phthalic anhydride using a fixed bed catalyst divided into two layers. The first layer contains vanadium oxide, titanium dioxide (anatase type) and an alkali metal, and the second layer also contains vanadium oxide, titanium dioxide and an alkali metal. The second layer is more active than the first layer and contains less alkali metal. Consequently, the method according to Claim 1 of the present application is distinguished in that the catalyst is divided into three layers with increasing activity. The description contains comparative tests which demonstrate that more intense charging is possible with the claimed method than with a method which uses a two-part fixed bed catalyst (cf. Examples 15 and 16). An inventive step can

.../...

			•
			•
			.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 99/03191

(Continuation of V.2)

therefore be acknowledged (PCT Article 33(3)), because the problem addressed by the application (i.e., to indicate an improved method for preparing phthalic anhydrides) is solved in a non-obvious manner.

		·

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

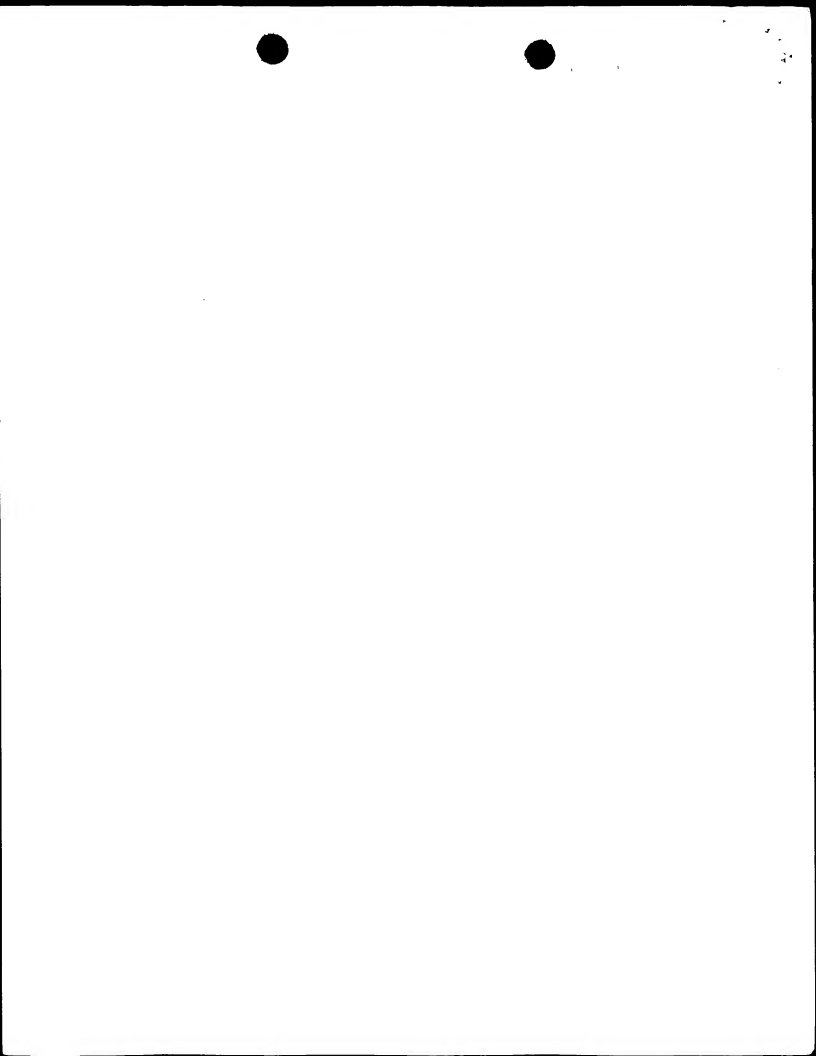
PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeich	en de	s Anmelders oder Anwalts	T	-!-6 - Baimaii	
0050/049			WEITERES VORGI		ung über die Übersendung des internationalen Prüfungsbericht (Formblatt PCT/IPEA/416)
Internation	ales A	ktenzeichen	Internationales Anmelde	datum <i>(Tag/Monat/Jahr)</i>	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)
PCT/EP9	99/03	J191	10/05/1999	1	26/05/1998
International CO7D307		atentklassification (IPK) oder (nationale Klassifikation und	I IPK	
Anmelder	·	1050511001145T			
BASE AF	(TIEI	NGESELLSCHAFT et a	al.		
1. Diese Behö	r inte rde e	ernationale vorläufige Prü rstellt und wird dem Anm	fungsbericht wurde von elder gemäß Artikel 36 (der mit der internatio übermittelt.	nale vorläufigen Prüfung beauftragte
2. Diese	r BEI	RICHT umfaßt insgesamt	4 Blätter einschließlich	n dieses Deckblatts.	
u	nd/oc	der Zeichnungen, die geä	indert wurden und diese	em Bericht zugrunde l	tter mit Beschreibungen, Ansprüchen liegen, und/oder Blätter mit vor dieser t 607 der Verwaltungsrichtlinlen zum PCT).
Diese	Anla	agen umfassen insgesam	t 2 Blätter.		
3. Diese	r Ber	icht enthält Angaben zu f	olgenden Punkten:	***************************************	
1	×	Grundlage des Berichts	- 1		
H		-			
Ш		Keine Erstellung eines	Gutachtens über Neuhe	eit, erfinderische Tätig	jkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
IV				, -	•
V	Ø	Begründete Feststellung gewerbliche Anwendba	g nach Artikel 35(2) hins rkeit; Unterlagen und Er	sichtlich der Neuheit, rklärungen zur Stützu	der erfinderische Tätigkeit und der ing dieser Feststellung
VI		Bestimmte angeführte U	Jnterlagen		
VII		Bestimmte Mängel der i	internationalen Anmeldı	ung	
VIII		Bestimmte Bemerkunge	en zur internationalen A	nmeldung	
Datum der I	Einreid	chung des Antrags		Datum der Fertigstellur	ng dieses Berichts
30/10/199	99			16.08.2000	
		nschrift der mit der internatior gten Behörde:	nalen vorläufigen	Bevollmächtigter Bedie	nsteter Used S Mail Notes
<u></u>	D-80	ppäisches Patentamt 0298 München +49 89 2399 - 0 Tx: 523656	epmu d	Helps, I	
		+49 89 2399 - 4465	•	Tel. Nr. +49 89 2399 82	209

. 3'



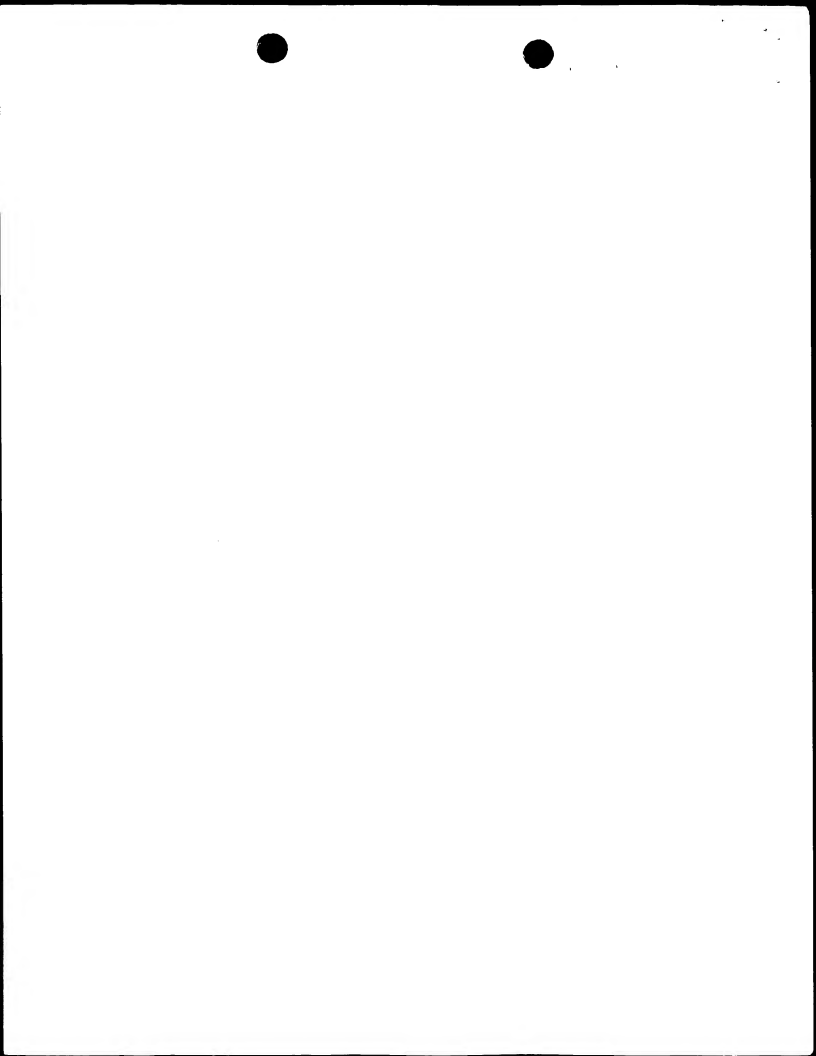
INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/03191

l.	Grund	lage	des	Bericht	İs
----	-------	------	-----	---------	----

1. Dieser Bericht wurde erstellt auf der Grundlage (Ersatzblätter. die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach

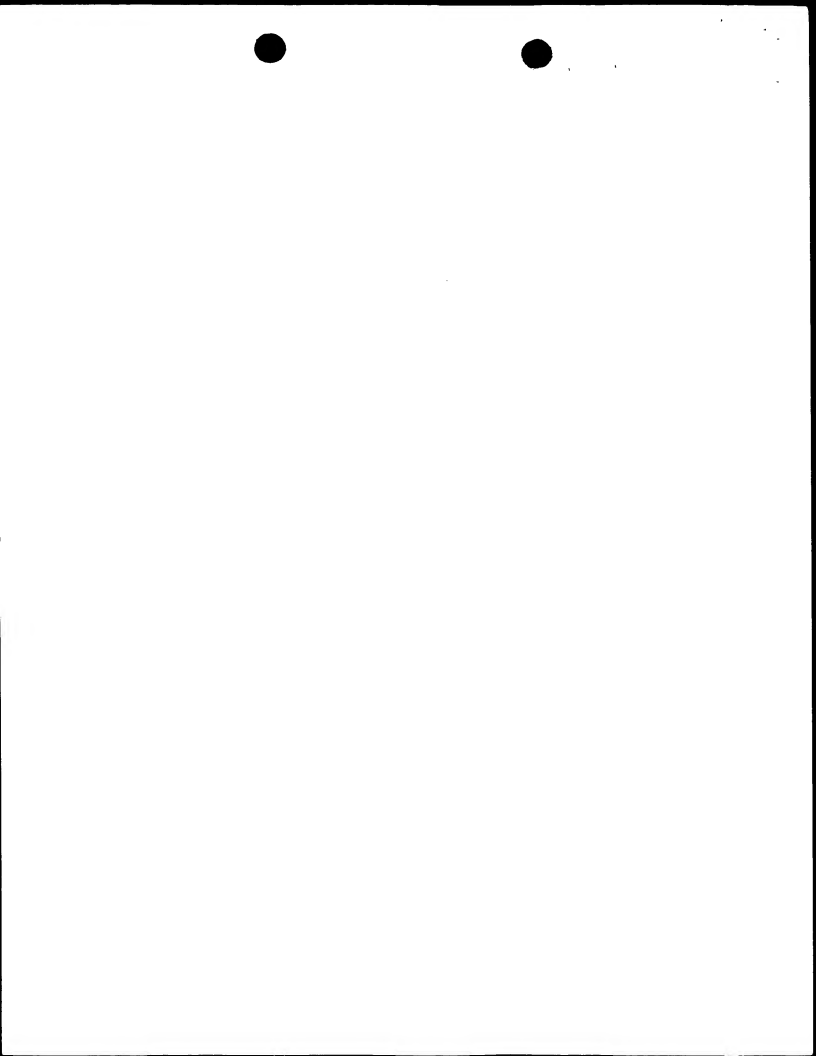
1.	Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten.):									
	Beschreibung, Seiten:									
	1,3-14 2,2a		ursprüngliche Fassung							
			eingegangen am 26/04/2000 mit Schreiben vo					m 19/04/2000		
	Pat	entansprüche, Nr.	. .							
	1-7		ursprünglich	e Fass	ung					
2.	Auf	grund der Änderung	gen sind folge	nde Ur	nterlagen fort	gefallen:				
		Beschreibung,	Seiten:							
		Ansprüche,	Nr.:							
		Zeichnungen,	Blatt:							
3.			inden nach A	uffassu	ng der Behör	de über der	erungen erstellt word n Offenbarungsgehalt	len, da diese aus den in der ursprünglich		
4.	Etw	aige zusätzliche Be	emerkungen:				·			
V.							iheit, der erfinderisc Stützung dieser Fes	chen Tätigkeit und der ststellung		
1.	Fes	tstellung								
	Neu	ıheit (N)		Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	1-7				
	Erfi	nderische Tätigkeit	(ET)	Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	1-7				
	Gev	verbliche Anwendb	earkeit (GA)	Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	1-7				



INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/03191

Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt



INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/03191

V. UNTERLAGEN UND ERLÄUTERUNGEN.

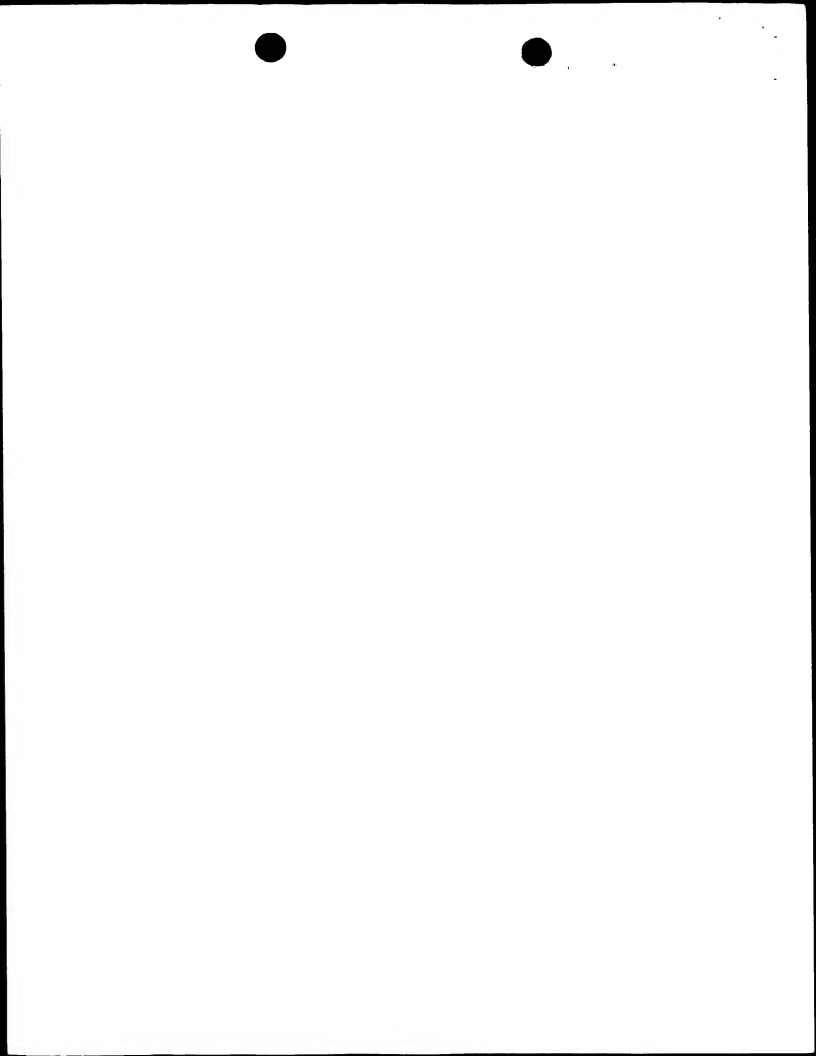
In diesem Bescheid werden folgende Dokumente genannt.

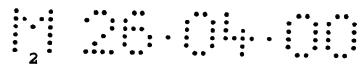
EP-A-0,539,878

(A)

Das neue Merkmal des Verfahrens des Anspruchs 1 ist die Verwendung von drei Katalysatorschichten, die einer zunehmenden Aktivität besitzen. Die abhängige Ansprüche 2-7 sind daher auch neu. Die vorliegenden Ansprüche erfüllen somit die Erfordernisse des Artikels 33(2) PCT.

Dokument (A) beschreibt die katalytische Gasphasenoxidation von o-Xylol bis zu Phthalsäureanhydrid unter der Verwendung eines Festbettkatalysators, das in zwei Schichten geteilt ist. Die erste Schicht enthält Vanadiumoxid, Titandioxid (Anatas-typ) und einem Alkalimetall, und die zweite Schicht enthält auch Vanadiumoxid, Titandioxid und einem Alkalimetall. Die zweite Schicht ist mehr aktiv als der ersten Schicht, und enthält weniger Alkalimetall. Deshalb unterscheidet sich das Verfahren gemäß Anspruch 1 der vorliegenden Anmeldung dadurch, daß das Katalysator in drei Schichten mit zunehmender Aktivität geteilt ist. Die Beschreibung enthält Vergleichsversuche, die eine stärkere Beladungsmöglichkeit für das anmeldungsgemäße Verfahren gegenüber ein Verfahren mit der Verwendung eines zweiteiligen Festbettkatalysators beweisen (vgl. Beispiele 15 und 16). Eine erfinderische Tätigkeit (Artikel 33(3) PCT ist daher anzuerkennen, weil die der Anmeldung zugrundliegende Aufgabe (d.h. ein verbessertes Verfahren zur Herstellung von Phthalsäureanhydriden) in nicht naheliegender Weise gelöst ist.



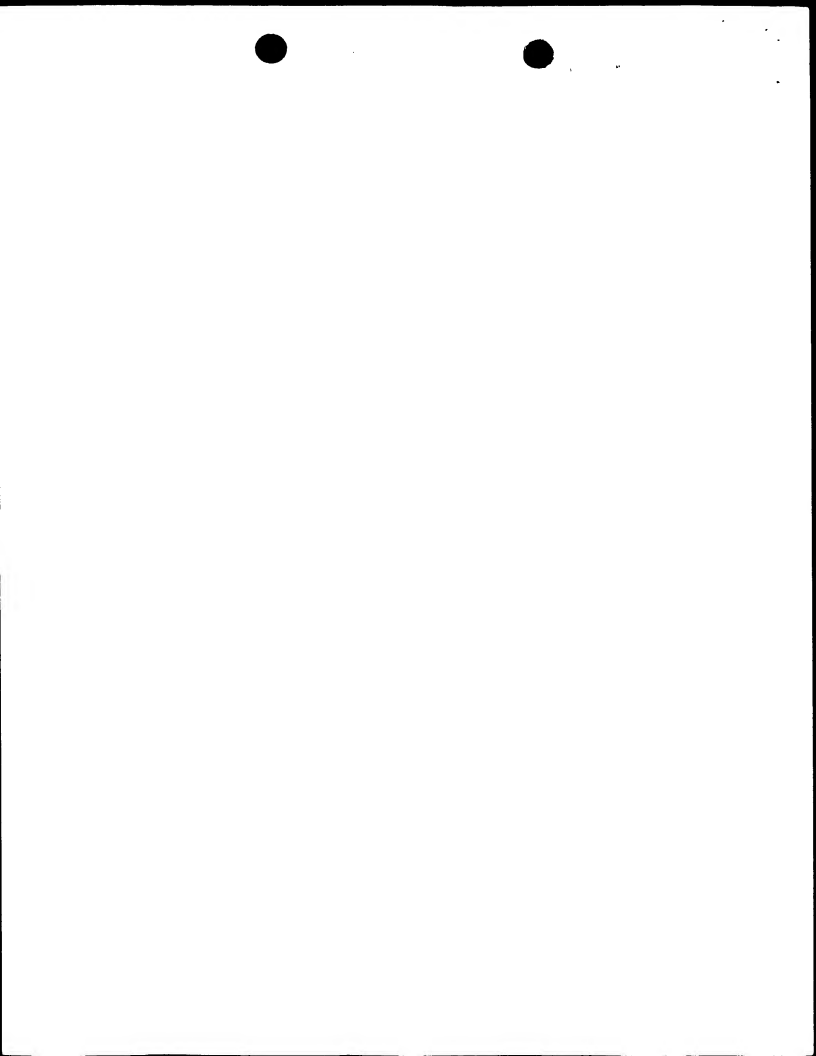


der aktivere Katalysator zum Gasaustritt aus der Katalysatorschüttung hin befindet (DE-OS 2546268, EP 286 448, DE 2948163, EP 163 231). Die unterschiedlich aktiven Katalysatoren in der 5 Katalysatorschüttung können bei der gleichen Temperatur dem Reaktionsgas ausgesetzt werden, es können die beiden Schichten aus unterschiedlich aktiven Katalysatoren aber auch auf unterschiedliche Reaktionstemperaturen thermostatisiert mit dem Reaktionsgas in Kontakt gebracht werden (DE-OS 2830765). Nach EP 10 163 231 können mehrere der genannten Maßnahmen zur Einstellung der beschriebenen Aktivitätsstrukturierung gleichzeitig angewendet werden. Aus WO 98/00778 ist bekannt, dass der Zusatz temporärer Aktivitätsdämpfungsmittel zu einer Verkürzung der Hochfahrphase führen kann. Des weiteren wird in EP 676 400 durch 15 Mehrfachstrukturierung bei der Umsetzung von Tetraalkylbenzolen zu Pyromellithsäureanhydrid ein positiver Effekt bzgl. Ausbeute und Produktreinheit festgestellt, wenn man die Aktivitätsstrukturierung so vornimmt, dass die Katalysatoraktivität in Strömungsrichtung des Gases zunächst zu- und anschließend wieder abnimmt. 20 Schließlich wird in EP 99 431 bei der Umsetzung von Butan zu Maleinsäureanhydrid beschrieben, dass durch eine Aktivitätsstrukturierung des Katalysatorbettes ein positiver Effekt bzgl. der Produktivität dann vorliegt, wenn die Katalysatoraktivität in Strömungsrichtung des Gases stufenweise (bzw. im Idealfall konti-25 nuierlich) zunimmt, wobei die Aktivitätsstrukturierung durch eine Vielzahl unterschiedlicher Methoden erreicht werden kann, bevorzugt durch Verdünnung mittels Inertmaterial. Durch die stufenweise Aktivitätszunahme kann eine homogenere Verteilung der freiwerdenden Energie der exothermen Reaktion erreicht werden, so 30 dass größere Mengen MSA hergestellt werden können. Da die Reaktion unter Teilumsatz durchgeführt wird, ist die Art und Weise, wie die Aktivitässtrukturierung erreicht wird, nahezu beliebig.

und/oder Naphthalinoxidation übertragbar, da wie bekannt nur dann ein Phthalsäureanhydrid guter Qualität erhalten wird, wenn die Reaktion unter Vollumsatz (d.h. > 99,9 % Umsatz bzgl. des eingesetzten Eduktes) ausgeführt wird, um Verunreinigungen an störenden farbgebenden Komponenten wie Phthalid bzw. Naphthochion zu minimieren und um Verunreinigungen des Abgases durch Rest-Xylol bzw. Rest-Naphthalin zu vermeiden.

Diese Lehre ist nicht auf die PSA-Herstellung mittels o-Xylol-

Aus der EP-A 539 878 ist ein Verfahren zur Herstellung von Phthalsäureanhydrid aus o-Xylol und Naphthalin an einem Zwei-Schichten-Katalysator bekannt. Die Katalysatoren in beiden 45 Schichten sind so aufgebaut, dass ein inaktiver Träger mit Vanadiumpentoxid, Anatas-Titandioxid sowie Niob, Phosphor, Antimon und mindestens einem Elementoxid von Kalium, Rubidium, Cäsium und





Thallium belegt ist, wobei sich der Katalysator der zweiten Schicht durch seinen geringeren Gehalt an dem mindestens einen Elementoxid von Kalium, Rubidium, Cāsium und Thallium von dem Katalysator der ersten Schicht unterscheidet.

Trotz der vorgenannten Verbesserungsvorschläge sind lange Hochfahrzeiten von 2-8 Wochen oder länger bisher erforderlich. "Hochfahrzeit" beschreibt die Zeit, die notwendig ist, um den Katalysator auf die gewünschte Endbeladung, nach gängigem Stand 10 der Technik 80 g o-Xylol/Nm³-Luft oder höher, d.h., die Oxidation zum stationären Zustand zu bringen, ohne den Katalysator irreversibel zu schädigen. Hierbei ist vor allem darauf zu ach-

15

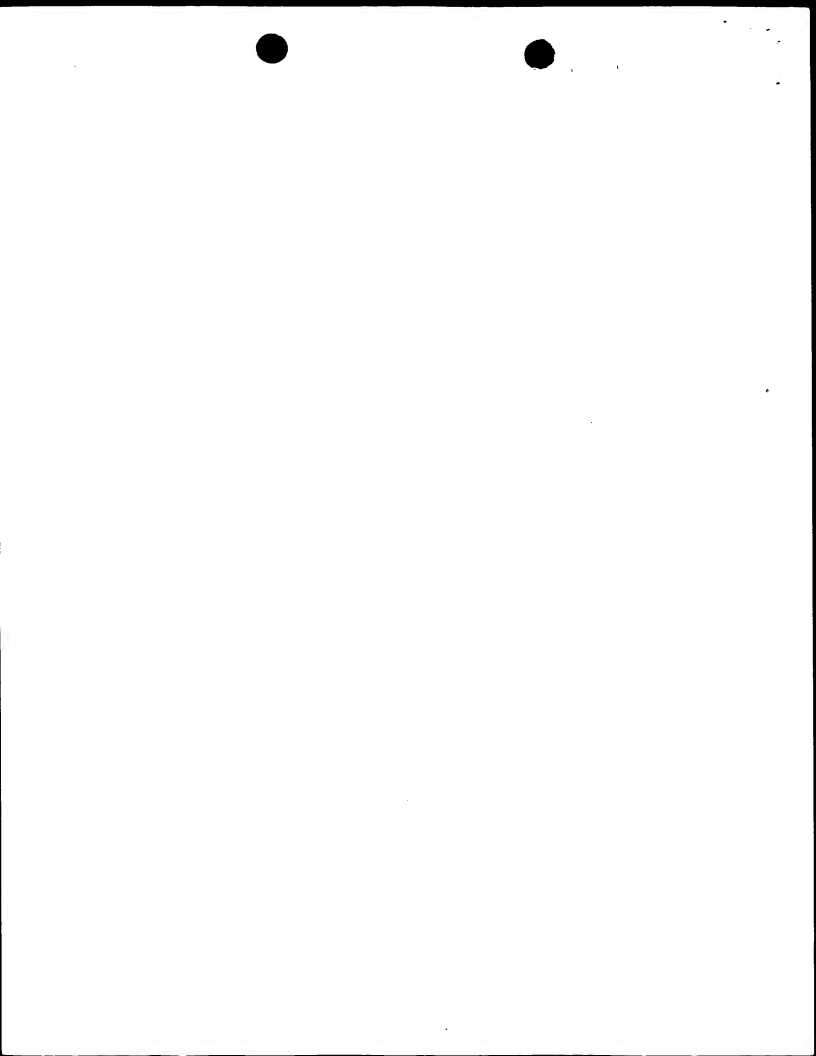
20

25

30

35

40



VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	WEITERES siehe Mitteilung über die Übermittlung des internationalen Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit						
0050/049069	VORGEHEN zutre	der Punkt 5					
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatu	ım.	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)				
PCT/EP 99/03191	(Tag/Monat/Jahr) 10/05/1999		26/05/1998				
	10/03/1999	L	20, 05, 1770				
Anmelder							
DACE AUTIENCECELLCOMACT of	21						
BASF AKTIENGESELLSCHAFT et	d1.						
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem In	de von der Internationalen Rec ternationalen Büro übermittelt.	herchenbehörde er	stellt und wird dem Anmelder gemäß				
Dieser internationale Recherchenbericht umfa	aßt insgesamt <u>3</u> veils eine Kopie der in diesem	Blätter. Bericht genannten	Unterlagen zum Stand der Technik bei.				
Grundlage des Berichts		··· -					
 a. Hinsichtlich der Sprache ist die inte durchgeführt worden, in der sie eing 	rnationale Recherche auf der (gereicht wurde, sofern unter die	Grundlage der inter esem Punkt nichts a	nationalen Anmeldung in der Sprache anderes angegeben ist.				
Anmeldung (Regel 23.1 b))	durchgeführt worden.		gereichten Übersetzung der internationalen				
 b. Hinsichtlich der in der internationale Recherche auf der Grundlage des S 	en Anmeldung offenbarten Nuc	cleotid- und/oder /	Aminosäuresequenz ist die internationale				
	sequenzprotokons durchgeidin eldung in Schriflicher Form enth						
L	onalen Anmeldung in compute		gereicht worden ist.				
bei der Behörde nachträglic	ch in schriftlicher Form eingere	icht worden ist.					
bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.							
Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.							
Die Erklärung, daß die in co wurde,vorgelegt.	omputerlesbarer Form erfaßter	n Informationen den	n schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen,				
2. Bestimmte Ansprüche ha	ben sich als nicht recherchi	erbar erwiesen (sie	ehe Feld I).				
3. MangeInde Einheitlichkei	t der Erfindung (siehe Feld II)).					
Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfi	ndung						
X wird der vom Anmelder ein	gereichte Wortlaut genehmigt.						
wurde der Wortlaut von de	r Behörde wie folgt festgesetzt	:					
Hinsichtlich der Zusammenfassung							
wurde der Wertlaut nach B	ie innerhalb eines Monats nacl	ngegebenen Fassur	ng von der Behörde festgesetzt. Der bsendung dieses internationalen				
6. Folgende Abbildung der Zeichnungen	ist mit der Zusammenfassung	g zu veröffentlichen:					
wie vom Anmelder vorgesc	chlagen		X keine der Abb.				
	eine Abbildung vorgeschlagen						
weil diese Abbildung die E	rfindung besser kennzeichnet.						
1	-						

XS SA23732510 MA

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 99/03191

Feld III

WORTLAUT DER ZUSAMMENFASSUNG (Fortsetzung von Punkt 5 auf Blatt 1)

Verfahren zur Herstellung von Phthalsäureanhydrid durch katalytische Gasphasenoxidation von Xylol und/oder Naphthalin mit einem molekularen Sauerstoff enthaltenden Gas in einem Festbett bei erhöhter Temperatur und mittels mindestens drei in Schichten übereinander angeordneter Schalenkatalysatoren, auf deren Kern aus Trägermaterial eine Schicht aus katalytisch aktiven Metalloxiden aufgebracht ist, wobei die Katalysatoraktivität von Schicht zu Schicht von der Gaseintrittsseite zur Gasaustrittsseite ansteigt und wobei die Aktivität der Katalysatoren der einzelnen Schichten so eingestellt wird, dass der am geringsten aktive Katalysator eine geringere Aktivmassengehalt und gegebenenfalls zusätzlich mehr Alkalimetall, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Kalium, Rubidium und Cäsium, als Dotierung als der Katalysator der nächsten Schicht aufweist und der darauf folgende noch aktivere Katalysator die gleiche Aktivmassenmenge und noch weniger Alkalimetall als Dotierung oder eine größere Aktivmassenmenge und gegebenenfalls weniger Alkalimetall als Dotierung als der Katalysator der zweiten Schicht aufweist.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 99/03191

	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07D307/89										
Nach der Int	Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK										
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE										
Recherchier IPK 6	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol $C07D$	e)									
	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sov										
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)								
	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	dor in Potracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.								
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erfordenich unter Angabe	der in betracht kommenden Telle	Bett. Allaptuci IVI.								
Y	EP 0 539 878 A (NIPPON SHOKUBAI C 5. Mai 1993 (1993-05-05) Ansprüche; Beispiele	O. LTD.)	1–7								
Y	US 4 046 780 A (NAKANISHI ET. AL. 6. September 1977 (1977-09-06) Spalte 4, Zeile 3 - Zeile 11; An Beispiele		1–7								
A	EP 0 522 871 A (NIPPON SHOKUBAI C 13. Januar 1993 (1993-01-13) Ansprüche; Beispiele	O. LTD.)	1-7								
А	EP 0 744 214 A (CONSORTIUN FÜR ELEKTROCHEMISCHE INDUSTRIE GMBH) 27. November 1996 (1996-11-27) Ansprüche; Beispiele		1-7								
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie									
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist mer incht als besonders bedeutsam ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfind kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Yeröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfind kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfind kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen "Yeröffentlichung on besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfind kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen "Yeröffentlichung eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "Yeröffentlichung dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und der der dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum "X" "Veröffentlichung dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "Yeröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist "X" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist 											
	Abschlusses der internationalen Recherche . September 1999	13/09/1999	,								
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Bevollmächtigter Bediensteter Helps, I									

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 99/03191

lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP 539878	Α .	05-05-1993	AU AU CZ DE DE ES JP KR PL US	650796 B 2729692 A 282750 B 69207552 D 69207552 T 2084240 T 5194467 A 133049 B 174322 B 5229527 A	30-06-1994 29-04-1993 17-09-1997 22-02-1996 05-06-1996 01-05-1996 03-08-1993 17-04-1998 31-07-1998 20-07-1993
US 4046780	Α .	06-09-1977	JP JP JP	875759 C 51043732 A 52004538 B	10-08-1977 14-04-1976 04-02-1977
EP 522871	A	13-01-1993	AT CN DE ES JP JP JP KR RU US	116870 T 1069263 A,B 69201169 D 69201169 T 2066561 T 2654315 B 5239047 A 9192492 A 9509710 B 2043784 C 5235071 A	15-01-1995 24-02-1993 23-02-1995 18-05-1995 01-03-1995 17-09-1997 17-09-1993 29-07-1997 26-08-1995 20-09-1995 10-08-1993
EP 744214	Α	27-11-1996	DE AT DE JP US	19519172 A 182087 T 59602423 D 8318160 A 5792719 A	28-11-1996 15-07-1999 19-08-1999 03-12-1996 11-08-1998

|--|

PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6: WO 99/61433 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: A1 C07D 307/89 (43) Internationales 2. Dezember 1999 (02.12.99) Veröffentlichungsdatum:

PCT/EP99/03191 (21) Internationales Aktenzeichen:

10. Mai 1999 (10.05.99) (22) Internationales Anmeldedatum:

(30) Prioritätsdaten: DE 198 23 262.4 26. Mai 1998 (26.05.98)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HEIDEMANN, Thomas [DE/DE]; Friedrichstrasse 13, D-69469 Weinheim (DE). WANJEK, Herbert [DE/DE]; Kurpfalzstrasse 50, D-67133 Maxdorf (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: CN, ID, JP, KR, SG, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR. IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: METHOD FOR PRODUCING PHTHALIC ANHYDRIDE

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON PHTHALSÄUREANHYDRID

(57) Abstract

The invention relates to a method for producing phthalic anhydride by catalytic vapor-phase oxidation of xylol and/or naphthalene with a gas which contains molecular oxygen, in a fixed bed, at an increased temperature and by means of at least three stacked shell catalysts. A layer comprised of catalytically active metal oxides is deposited on the core of said catalysts, said core being made of supporting material. From layer to layer, the catalyst activity increases from the gas inlet side to the gas outlet side. In addition, the activity of the catalysts of the individual layers is adjusted such that the least active catalyst comprises a smaller active mass quantity and optionally more alkali metal as doping, said alkali metal being selected from the group comprised of potassium, rubidium and cesium, than that of the catalyst of the next layer. The catalyst which is situated thereupon and which is more active comprises the same active mass quantity and less alkali metal, as doping or has a greater active mass quantity and optionally less alkali metal as doping than the catalyst of the second layer.

(57) Zusammenfassung

Verfahren zur Herstellung von Phthalsäureanhydrid durch katalytische Gasphasenoxidation von Xylol und/oder Naphthalin mit einem molekularen Sauerstoff enthaltenden Gas in einem Festbett bei erhöhter Temperatur und mittels mindestens drei in Schichten übereinander angeordneter Schalenkatalysatoren, auf deren Kern aus Trägermaterial eine Schicht aus katalytisch aktiven Metalloxiden aufgebracht ist, wobei die Katalysatoraktivität von Schicht zu Schicht von der Gaseintrittsseite zur Gasaustrittsseite ansteigt und wobei die Aktivität der Katalysatoren der einzelnen Schichten so eingestellt wird, dass der am geringsten aktive Katalysator einen geringeren Aktivmassengehalt und gegebenenfalls zusätzlich mehr Alkalimetall, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Kalium, Rubidium und Cäsium, als Dotierung als der Katalysator der nächsten Schicht aufweist und der darauf folgende noch aktivere Katalysator die gleiche Aktivmassenmenge und noch weniger Alkalimetall als Dotierung oder eine größere Aktivmassenmenge und gegebenenfalls weniger Alkalimetall als Dotierung als der Katalysator der zweiten Schicht aufweist.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

				• •	* .1	SI	Slowenien
AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho		
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
ΑT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
вв	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Tilrkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
СН	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KР	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Когеа	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
cz	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		
	Locialia		Divola		Or		

WO 99/61433 PCT/EP99/03191

Verfahren zur Herstellung von Phthalsäureanhydrid

Beschreibung

5

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Phthalsäureanhydrid, bei dem die katalytische Gasphasenoxidation von o-Xylol und/oder Naphthalin über mindestens 3 Schichten von Katalysatoren zunehmender Aktivität erfolgt und wobei die Zunahme 10 der Aktivität der Schichten in bestimmter Weise bewirkt wird.

Bekanntermaßen wird eine Vielzahl von Carbonsäuren und/oder Carbonsäureanhydriden technisch durch die katalytische Gasphasenoxidation von aromatischen Kohlenwasserstoffen wie Benzol, den

- 15 Xylolen, Naphthalin, Toluol oder Durol in Festbettreaktoren, vorzugsweise Rohrbündelreaktoren, hergestellt. Dabei werden beispielsweise Benzoesäure, Maleinsäureanhydrid, Phthalsäureanhydrid, Isophthalsäure, Terephthalsäure oder Pyromellithsäureanhydrid gewonnen. Dazu wird im Allgemeinen ein Gemisch aus einem
- 20 molekularen Sauerstoff enthaltenden Gas, beispielsweise Luft und das zu oxidierende Ausgangsmaterial durch eine Vielzahl in einem Reaktor angeordneter Rohre geleitet, in denen sich eine Schüttung mindestens eines Katalysators befindet. Zur Temperaturregelung sind die Rohre von einem Wärmeträgermedium, beispielsweise einer
- 25 Salzschmelze, umgeben. Trotz dieser Thermostatisierung kann es in der Katalysatorschüttung zur Ausbildung sogenannter "Heißer Flecken" (hot spots) kommen, in denen eine höhere Temperatur herrscht als im übrigen Teil der Katalysatorschüttung. Diese "hot spots" geben Anlaß zu Nebenreaktionen, wie der Total-
- 30 verbrennung des Ausgangsmaterials oder führen zur Bildung unerwünschter, vom Reaktionsprodukt nicht oder nur mit viel Aufwand abtrennbarer Nebenprodukte, beispielsweise zur Bildung von Phthalid oder Benzoesäure bei der Herstellung von Phthalsäureanhydrid (PSA) aus o-Xylol. Des weiteren verhindert die
- 35 Ausbildung eines ausgeprägten hot spots eine schnelle Hochfahrphase, da ab einer bestimmten hot spot-Temperatur der Katalysator irreversibel geschädigt werden kann, so dass die Beladungserhöhung nur in kleinen Schritten durchführbar ist und sehr sorgfältig kontrolliert werden muß (im weiteren als "Hochfahrphase"

40 bezeichnet).

Zur Abschwächung dieser "hot spots" wurde in der Technik dazu übergegangen, unterschiedlich aktive Katalysatoren schichtweise in der Katalysatorschüttung anzuordnen, wobei in der Regel der 45 weniger aktive Katalysator so im Festbett angeordnet ist, dass das Reaktionsgasgemisch mit ihm als erstes in Kontakt kommt, d.h. er liegt in der Schüttung zum Gaseintritt hin, wohingegen sich

WO 99/61433 PCT/EP99/03191

2

der aktivere Katalysator zum Gasaustritt aus der Katalysatorschüttung hin befindet (DE-OS 2546268, EP 286 448, DE 2948163, EP 163 231). Die unterschiedlich aktiven Katalysatoren in der Katalysatorschüttung können bei der gleichen Temperatur dem 5 Reaktionsgas ausgesetzt werden, es können die beiden Schichten aus unterschiedlich aktiven Katalysatoren aber auch auf unterschiedliche Reaktionstemperaturen thermostatisiert mit dem Reaktionsgas in Kontakt gebracht werden (DE-OS 2830765). Nach EP 163 231 können mehrere der genannten Maßnahmen zur Einstellung 10 der beschriebenen Aktivitätsstrukturierung gleichzeitig angewendet werden. Aus WO 98/00778 ist bekannt, dass der Zusatz temporärer Aktivitätsdämpfungsmittel zu einer Verkürzung der Hochfahrphase führen kann. Des weiteren wird in EP 676 400 durch Mehrfachstrukturierung bei der Umsetzung von Tetraalkylbenzolen 15 zu Pyromellithsäureanhydrid ein positiver Effekt bzgl. Ausbeute und Produktreinheit festgestellt, wenn man die Aktivitätsstrukturierung so vornimmt, dass die Katalysatoraktivität in Strömungsrichtung des Gases zunächst zu- und anschließend wieder abnimmt. Schließlich wird in EP 99 431 bei der Umsetzung von Butan zu 20 Maleinsäureanhydrid beschrieben, dass durch eine Aktivitätsstrukturierung des Katalysatorbettes ein positiver Effekt bzgl. der Produktivität dann vorliegt, wenn die Katalysatoraktivität in Strömungsrichtung des Gases stufenweise (bzw. im Idealfall kontinuierlich) zunimmt, wobei die Aktivitätsstrukturierung durch eine 25 Vielzahl unterschiedlicher Methoden erreicht werden kann, bevorzugt durch Verdünnung mittels Inertmaterial. Durch die stufenweise Aktivitätszunahme kann eine homogenere Verteilung der freiwerdenden Energie der exothermen Reaktion erreicht werden, so dass größere Mengen MSA hergestellt werden können. Da die Reak-30 tion unter Teilumsatz durchgeführt wird, ist die Art und Weise, wie die Aktivitässtrukturierung erreicht wird, nahezu beliebig. Diese Lehre ist nicht auf die PSA-Herstellung mittels o-Xylolund/oder Naphthalinoxidation übertragbar, da wie bekannt nur dann ein Phthalsäureanhydrid guter Qualität erhalten wird, wenn die 35 Reaktion unter Vollumsatz (d.h. > 99,9 % Umsatz bzgl. des eingesetzten Eduktes) ausgeführt wird, um Verunreinigungen an störenden farbgebenden Komponenten wie Phthalid bzw. Naphthochion zu minimieren und um Verunreinigungen des Abgases durch Rest-Xylol bzw. Rest-Naphthalin zu vermeiden.

40

Trotz der vorgenannten Verbesserungsvorschläge sind lange Hochfahrzeiten von 2-8 Wochen oder länger bisher erforderlich. "Hochfahrzeit" beschreibt die Zeit, die notwendig ist, um den Katalysator auf die gewünschte Endbeladung, nach gängigem Stand der Technik 80 g o-Xylol/Nm³-Luft oder höher, d.h., die Oxidation zum stationären Zustand zu bringen, ohne den Katalysator irreversibel zu schädigen. Hierbei ist vor allem darauf zu ach-

WO 99/61433 PCT/EP99/03191

3

ten, dass der hot spot einen gewissen kritischen Wert nicht überschreitet (d.i. üblicherweise 450-480°C), da sonst die PSA-Selektivität, die PSA-Produktqualität sowie die Lebensdauer des Katalysators stark beeinträchtigt werden.

Es bestand daher die Aufgabe, ein Verfahren zur Herstellung von Phthalsäureanhydrid zu finden, bei dem es durch Auswahlkombination von bestimmter Katalysatorschichtung gelingt, alle gewünschten Parameter wie kurze Hochfahrzeit, hohe Ausbeute und geringe 10 Bildung von Nebenprodukten sowie gute Produktqualität wie einen geringeren Phthalidgehalt, zu vereinen.

Diese Aufgabe wurde erfindungsgemäß gelöst mit einem Verfahren zur Herstellung von Phthalsäureanhydrid durch katalytische Gas-15 phasenoxidation von Xylol und/oder Naphthalin mit einem molekularen Sauerstoff enthaltenden Gas in einem Festbett bei erhöhter Temperatur und mittels mindestens drei in Schichten übereinander angeordneter Schalenkatalysatoren, auf deren Kern aus Trägermaterial eine Schicht aus katalytisch aktiven Metalloxiden scha-20 lenförmig aufgebracht ist, bei dem die Katalysatoraktivität von Schicht zu Schicht von der Gaseintrittsseite zur Gasaustrittsseite ansteigt, wobei die Aktivität der Katalysatoren der einzelnen Schichten so eingestellt wird, dass der am geringsten aktive Katalysator eine geringere Aktivmassengehalt und gegebenenfalls 25 zusätzlich mehr Alkalimetall, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Kalium, Rubidium und Cäsium, als Dotierung als der Katalysator der nächsten Schicht aufweist und der darauf folgende noch aktivere Katalysator die gleiche Aktivmassenmenge und noch weniger Alkalimetall als Dotierung oder eine größere Aktivmassenmenge 30 und gegebenenfalls weniger Alkalimetall als Dotierung als der Katalysator der zweiten Schicht aufweist, mit der Maßgabe, dass

a) der am geringsten aktive Katalysator auf nicht porösem Trägermaterial 5 bis 9 Gew.-%, bezogen auf den gesamten Katalysator, Aktivmasse aufweist, enthaltend 3 bis 8 Gew.-% V₂O₅, 0 bis 3,5 Gew.-% Sb₂O₃, 0 bis 0,3 Gew.-% P, 0,1 bis 0,5 Gew.-% Alkali (ber. als Alkalimetall) und als Rest TiO₂ in Anatasform mit einer BET-Oberfläche (J. Amer. Chem. Soc. Band 60, Seite 309 ff. (1938)) von 18 bis 22 m²/g,

b) der nächst aktivere Katalysator bei sonst gleicher Zusammensetzung wie Katalysator (a) einen um 1 bis 5 Gew.-% (absolut) höheren Aktivmassengehalt hat und der Alkaligehalt um 0 bis 0,25 Gew.-% (absolut) geringer ist und

40

c) der aktivste Katalysator bei sonst gleicher Zusammensetzung wie (a) einen um 1 bis 5 Gew. % (absolut) höheren Aktivmassengehalt als für (a) hat und der Alkaligehalt um 0,15 bis 0,4 Gew. % (absolut) geringer als für (a) ist.

5

Demgemäß hat der Katalysator (a), der der Gaseintrittsseite am nächsten ist, immer eine geringere Menge Aktivmasse (und gegebenenfalls zusätzlich einen die Aktivität mindernden Zusatz von Alkali, insbesondere Cäsium) als der folgende Katalysator (b),

- 10 der wiederum eine geringere oder die gleiche Menge Aktivmasse wie der darauffolgende Katalysator (c) haben kann, wobei im Falle der gleichen Menge Aktivmasse der Alkaligehalt größer als der des Katalysators (c) sein muß. Unter der Maßgabe dieser Bedingungen weist der Katalysator (a) nach einer bevorzugten Ausführungsform
- 15 einen Aktivmassengehalt von 6 bis 8 Gew.-% auf, enthaltend 4 bis 8 Gew.-% V₂O₅ und 0,3 bis 0,5 Gew.-% Cs (berechnet als Cs), jeweils bezogen auf die Aktivmasse, der Katalysator (b) einen Aktivmassengehalt von 8 bis 12 Gew.-%, enthaltend 0,2 bis 0,5 Gew.-% Cs bezogen auf die Aktivmasse und der Katalysator (c)
- 20 einen Aktivmassengehalt von 8 bis 12 Gew.-%, enthaltend 0 bis 0,3 Gew.-% Cs bezogen auf die Aktivmasse. Nach der besonders bevorzugten Arbeitsweise hat der Katalysator (a) einen Aktivmassengehalt von 7 bis 8 Gew.-%, enthaltend 6 bis 8 Gew.-% V₂0₅ und 0,3 bis 0,4 Gew.-% Cs, jeweils bezogen auf die Aktivmasse, der Kata-
- 25 lysator (b) einen Aktivmassengehalt von 9 bis 11 Gew.-%, enthaltend 0,2 bis 0,4 Gew.-% Cs bezogen auf die Aktivmasse und der Katalysator (c) einen Aktivmassengehalt von 9 bis 11 Gew.-%, enthaltend 0,05 bis 0,2 Gew.-% Cs (jeweils berechnet als Cs) bezogen auf die Aktivmasse.

30

Anstelle von gegeneinander abgegrenzten Schichten der verschiedenen Katalysatoren kann auch ein quasi-kontinuierlicher Übergang der Schichten und ein quasi-gleichmässiger Anstieg der Aktivität dadurch bewirkt werden, dass man beim Übergang von

35 einer Schicht zur nächsten Schicht eine Zone mit einer Vermischung der aufeinander folgenden Katalysatoren vornimmt.

Die für die verschiedenen Schichten verwendeten Katalysatoren (a), (b) und (c) sind an sich bekannt und deren Herstellung und

- 40 Zusammensetzung ist vielfach beschrieben. Es handelt sich, kurz dargestellt, bei diesen Katalysatoren in der Regel um sogenannte Schalenkatalysatoren, bei denen die katalytisch aktive Masse üblicherweise schalenförmig auf einem im Allgemeinen unter den Reaktionsbedingungen inerten, nicht porösen Träger
- 45 material, wie Quarz (SiO_2), Porzellan, Magnesiumoxid, Zinndioxid, Siliciumcarbid, Rutil, Tonerde (Al_2O_3), Aluminiumsilikat, Magnesiumsilikat (Steatit), Zirkoniumsilikat oder Cersilikat oder

.

Mischungen dieser Trägermaterialien aufgebracht ist. Als katalytisch aktiver Bestandteil der katalytisch aktiven Masse dieser Schalenkatalysatoren dient im Allgemeinen neben Titandioxid in Form seiner Anatasmodifikation Vanadiumpentoxid. Des weiteren

- 5 können in der katalytisch aktiven Masse in geringen Mengen eine Vielzahl anderer oxidischer Verbindungen enthalten sein, die als Promotoren die Aktivität und Selektivität des Katalysators beeinflussen, beispielsweise in-dem sie seine Aktivität absenken oder erhöhen. Als solche Promotoren seien beispielhaft die Alkali-
- 10 metalloxide, insbesondere Lithium-, Kalium-, Rubidium- und Cäsiumoxid, Thallium-(I)-oxid, Aluminiumoxid, Zirkoniumoxid, Eisenoxid, Nickeloxid, Kobaltoxid, Manganoxid, Zinnoxid, Silberoxid, Kupferoxid, Chromoxid, Molybdänoxid, Wolframoxid, Iridiumoxid, Tantaloxid, Nioboxid, Arsenoxid, Antimonoxid, Ceroxid und
- 15 Phosphorpentoxid genannt. Als die Aktivität vermindernder und die Selektivität erhöhender Promotor wirken z.B. die Alkalimetalloxide, wohingegen oxidische Phosphorverbindungen, insbesondere Phosphorpentoxid, die Aktivität des Katalysators erhöhen, aber dessen Selektivität vermindern.

Zur Herstellung derartiger Schalenkatalysatoren wird nach den Verfahren von DE-A 1642938 und DE-A 1769998 eine wäßrige und/oder ein organisches Lösungsmittel enthaltende Lösung oder Suspension der Aktivmassenbestandteile und/oder deren Vorläuferverbindungen,

- 25 welche im folgenden als "Maische" bezeichnet wird, auf das Trägermaterial in einer beheizten Dragiertrommel bei erhöhter Temperatur aufgesprüht, bis der gewünschte Aktivmassenanteil am Katalysatorgesamtgewicht erreicht ist. Nach DE 2106796 läßt sich die Beschichtung auch in Wirbelbeschichtern durchführen, wie sie
- 30 z.B. in DE 1280756 angegeben sind. Beim Aufsprühen in der Dragiertrommel sowie beim Beschichten im Wirbelbett treten allerdings hohe Verlust auf, da erhebliche Menge der Maische vernebelt bzw. durch Abrasion Teile der bereits aufbeschichteten Aktivmasse wieder abgerieben und durch das Abgas ausgetragen werden. Da der
- 35 Aktivmasseanteil am Gesamtkatalysator im Allgemeinen nur eine geringe Abweichung vom Sollwert haben soll, da durch die Menge der aufgebrachten Aktivmasse und damit die Schichtdicke der Schale Aktivität und Selektivität des Katalysators stark beeinflußt werden, muß der Katalysator bei den geschilderten
- 40 Herstellungsweisen häufig zur Bestimmung der aufgebrachten Aktivmassenmenge abgekühlt, aus der Dragiertrommel bzw. der Wirbelschicht entnommen und nachgewogen werden. Wird zuviel Aktivmasse
 auf dem Katalysatorträger abgeschieden, ist im Allgemeinen eine
 nachträgliche, schonende Entfernung der zuviel aufgetragenen
- 45 Aktivmassemenge ohne Beeinträchtigung der Festigkeit der Schale,

Ь

insbesondere, ohne Rißbildung in der Katalysatorschale, nicht möglich.

Um diese Problem abzumildern, wurde in der Technik dazu überge5 gangen, der Maische organische Binder, bevorzugt Copolymere,
vorteilhaft in Form einer wäßrigen Dispersion, von Vinylacetat/
Vinyllaurat, Vinylacetat/Acrylat, Styrol/Acrylat, Vinylacetat/Maleat sowie Vinylacetat/Ethylen zuzusetzen, wobei Bindermengen von
10 - 20 Gew.-%, bezogen auf den Feststoffgehalt der Maische,

- 10 eingesetzt wurden (EP 744214). Wird die Maische ohne organische Bindemittel auf den Träger aufgetragen, so sind Beschichtungstemperaturen über 150°C von Vorteil. Bei Zusatz der oben angegebenen Bindemittel liegen die brauchbaren Beschichtungstemperaturen je nach verwendetem Bindemittel zwischen 50 und 450°C (DE 2106796).
- 15 Die aufgetragenen Bindemittel brennen nach dem Einfüllen des Katalysators in den Reaktor und Inbetriebnahme des Reaktors innerhalb kurzer Zeit aus. Der Binderzusatz hat zudem den Vorteil, dass die Aktivmasse gut auf dem Träger haftet, so dass Transport und Einfüllen des Katalysators erleichtert werden.

20

Weitere geeignete Verfahren zur Herstellung von Schalenkatalysatoren für die katalytische Gasphasenoxidation von aromatischen Kohlenwasserstoffen zu Carbonsäuren und/oder Carbonsäureanhydriden sind in WO 98-00778 bzw. EP-A 714700 beschrieben. Die

- 25 katalytisch aktive Metalloxide enthaltende Schicht wird in der Form auf ein Trägermaterial aufgebracht, dass aus einer Lösung und/oder einer Suspension der katalytisch aktiven Metalloxide und/oder deren Vorläuferverbindungen, gegebenenfalls in Anwesenheit von Hilfsmitteln für die Katalysatorherstellung zunächst ein
- 30 Pulver hergestellt wird, das anschließend für die Katalysatorherstellung auf dem Träger, gegebenenfalls nach Konditionierung
 sowie gegebenenfalls nach Wärmebehandlung zur Erzeugung der katalytisch aktiven Metalloxide schalenförmig aufgebracht und der auf
 diese Weise beschichtete Träger einer Wärmebehandlung zur
- 35 Erzeugung der katalytisch aktiven Metalloxide oder einer Behandlung zur Entfernung flüchtiger Bestandteile unterzogen wird.

Die Bedingungen des Verfahrens zur Herstellung von Phthalsäureanhydrid aus o-Xylol und/oder Naphthalin sind gleichermaßen

- 40 literaturbekannt. Insbesondere wird auf eine zusammenfassende Darstellung in K. Towae, W. Enke, R. Jäckh, N. Bhargana "Phtalic Acid and Derivatives" in Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry Vol. A. 20, 1992, 181 verwiesen und hiermit Bezug genommen. Abweichend von dem aus der Literaturstelle Bekannten
- 45 gelingt es mit dem vorliegenden Verfahren, die "Hochfahrzeiten", d.h. die bis zum Erreichen des stationären Zustands erforderlichen Zeiten, auf in der Regel 5 bis 20 Tage zu verkürzen. Anson-

7

sten gelten für den stationären Betriebszustand der Oxidation die aus dieser Literaturstelle und daneben etwa aus der WO-A 98/37967 bekannten Randbedingungen.

- 5 Dazu werden zunächst die Katalysatoren in die Reaktionsrohre des Reaktors, die von außen auf die Reaktionstemperatur, beispielsweise mittels Salzschmelzen thermostatisiert sind, gefüllt. Über die so bereitete Katalysatorschüttung wird das Reaktionsgas bei Temperaturen von im Allgemeinen 300 bis 450°C, vorzugsweise 320 bis 420 und besonders bevorzugt von 340 bis 400°C und bei einem Überdruck von im Allgemeinen 0,1 bis 2,5, vorzugsweise von 0,3 bis 1,5 bar mit einer Raumgeschwindigkeit von im Allgemeinen 750 bis 5000 h⁻¹ geleitet.
- 15 Das dem Katalysator zugeführte Reaktionsgas wird im Allgemeinen durch Vermischen von einem molekularen Sauerstoff enthaltenden Gas, das außer Sauerstoff noch geeignete Reaktionsmoderatoren und/oder Verdünnungsmittel wie Dampf, Kohlendioxid und/oder Stickstoff enthalten kann, mit dem zu oxidierenden, aromatischen
- 20 Kohlenwasserstoff erzeugt, wobei das den molekularen Sauerstoff enthaltende Gas im Allgemeinen 1 bis 100 , vorzugsweise 2 bis 50 und besonders bevorzugt 10 bis 30 mol-% Sauerstoff, 0 bis 30, vorzugsweise 0 bis 10 mol-% Wasserdampf sowie 0 bis 50, vorzugsweise 0 bis 1 mol-% Kohlendioxid, Rest Stickstoff, enthalten
- 25 kann. Zur Erzeugung des Reaktionsgases wird das den molekularen Sauerstoff enthaltende Gas im Allgemeinen mit 30 bis 150 g je Nm³ Gas des zu oxidierenden, aromatischen Kohlenwasserstoffs beschickt.

30

Beispiele

Der in den folgenden Beispielen verwendete Anatas hatte typi-scherweise folgende Zusammensetzung: Neben TiO₂ 0,18 &Gew.-% S; 0,08 &Gew.-% P; 0,24 &Gew.-% Nb; 0,01 &Gew.-% Na; 0,01 &Gew.-% K; 35 0,004 &Gew.-% Zr; 0,004 &Gew.-% Pb.

Beispiel 1: Herstellung des Katalysators I(a)

700 g Steatit (Magnesiumsilikat) in Form von Ringen mit einem äu40 Beren Durchmesser von 8 mm, einer Länge von 6 mm und einer Wandstärke von 1,5 mm wurden in einer Dragiertrommel auf 210°C erhitzt
und mit einer Suspension aus 400,0 g Anatas mit einer BET-Oberfläche von 21 m²/g, 57,6 g Vanadyloxalat, 14,4 g Antimontrioxid,
3,3 g Ammoniumhydrogenphosphat, 2,60 g Cäsiumsulfat, 618 g Wasser
45 und 128 g Formamid besprüht, bis das Gewicht der aufgetragenen
Schicht 7,1 % des Gesamtgewichtes des fertigen Katalysators
betrug. Die auf diese Weise aufgebrachte katalytisch aktive

Masse, also die Katalysatorschale, enthielt 0,2 Gew.-% Phosphor (berechnet als P), 7,5 Gew.-% Vanadium (berechnet als V_2O_5), 3,2 Gew.-% Antimon (berechnet als Sb_2O_3), 0,40 Gew.-% Cäsium (berechnet als Cs) und 88,75 Gew.-% Titandioxid.

Beispiel 2: Herstellung des Katalysators II (a)

ren Durchmesser von 8 mm, einer Länge von 6 mm und einer Wand10 stärke von 1,5 mm wurde in einer Dragiertrommel auf 210°C erhitzt
und mit einer Suspension aus 400,0 g Anatas mit einer BET-Oberfläche von 21 m²/g, 57,6 g Vanadyloxalat, 14,4 Antimontrioxid, 3,3
g Ammoniumhydrogenphosphat, 2,28 Cäsiumsulfat, 618 g Wasser und
128 g Formamid besprüht, bis das Gewicht der aufgetragenen
15 Schicht 7,5 % des Gesamtgewichts des fertigen Katalysators betrug. Die auf diese Weise aufgebrachte katalytisch aktive Masse,

700 Steatit (Magnesiumsilikat) in Form von Ringen mit einem äuße-

also die Katalysatorschale, bestand aus 0,2 Gew.-% Phosphor (berechnet als P), 7,5 Gew.-% Vanadium (berechnet als V₂O₅), 3,2 Gew.-% Antimon (berechnet als Sb₂O₃), 0,35 Gew.-% Cäsium (berechet als Cs) und 88,8 Gew.-% Titandioxid.

Beispiel 3: Herstellung des Katalysators III

700 Steatit (Magnesiumsilikat) in Form von Ringen mit einem äuße25 ren Durchmesser von 8 mm, einer Länge von 6 mm und einer Wandstärke von 1,5 mm wurde in einer Dragiertrommel auf 210°C erhitzt
und mit einer Suspension aus 400,0 g Anatas mit einer BET-Oberfläche von 21 m²/g, 57,6 g Vanadyloxalat, 14,4 Antimontrioxid, 3,3
g Ammoniumhydrogenphosphat, 2,28 Cäsiumsulfat, 618 g Wasser und
30 128 g Formamid besprüht, bis das Gewicht der aufgetragenen
Schicht 6,8 % des Gesamtgewichts des fertigen Katalysators betrug. Die auf diese Weise aufgebrachte katalytisch aktive Masse,
also die Katalysatorschale, bestand aus 0,2 Gew.-% Phosphor (berechnet als P), 7,5 Gew.-% Vanadium (berechnet als V₂O₅), 3,2
35 Gew.-% Antimon (berechnet als Sb₂O₃), 0,35 Gew.-% Cäsium (berechnet als Cs) und 88,8 Gew.-% Titandioxid.

Beispiel 4: Herstellung des Katalysators IV (b)

40 700 Steatit (Magnesiumsilikat) in Form von Ringen mit einem äußeren Durchmesser von 8 mm, einer Länge von 6 mm und einer Wandstärke von 1,5 mm wurde in einer Dragiertrommel auf 210°C erhitzt und mit einer Suspension aus 400,0 g Anatas mit einer BET-Oberfläche von 21 m²/g, 57,6 g Vanadyloxalat, 14,4 Antimontrioxid, 3,3 45 g Amoniumhydrogenphosphat, 2,28 Cäsiumsulfat, 618 g Wasser und 128 g Formamid besprüht, bis das Gewicht der aufgetragenen

Schicht 10,5 % des Gesamtgewichts des fertigen Katalysators be-

9

trug. Die auf diese Weise aufgebrachte katalytisch aktive Masse, also die Katalysatorschale, bestand aus 0,2 Gew.-% Phosphor (berechnet als P), 7,5 Gew.-% Vanadium (berechnet als V_2O_5), 3,2 Gew.-% Antimon (berechnet als Sb_2O_3), 0,40 Gew.-% Cäsium (berech-5 net als Cs) und 88,75 Gew.-% Titandioxid.

Beispiel 5: Herstellung des Katalysators V (b)

700 Steatit (Magnesiumsilikat) in Form von Ringen mit einem äuße10 ren Durchmesser von 8 mm, einer Länge von 6 mm und einer Wandstärke von 1,5 mm wurde in einer Dragiertrommel auf 210°C erhitzt
und mit einer Suspension aus 400,0 g Anatas mit einer BET-Oberfläche von 21 m²/g, 57,6 g Vanadyloxalat, 14,4 Antimontrioxid, 3,3
g Amoniumhydrogenphosphat, 2,28 Cäsiumsulfat, 618 g Wasser und
15 128 g Formamid besprüht, bis das Gewicht der aufgetragenen
Schicht 10,1 % des Gesamtgewichts des fertigen Katalysators betrug. Die auf diese Weise aufgebrachte katalytisch aktive Masse,
also die Katalysatorschale, bestand aus 0,2 Gew.-% Phosphor (berechnet als P), 7,5 Gew.-% Vanadium (berechnet als V2O5), 3,2
20 Gew.-% Antimon (berechnet als Sb2O3), 0,35 Gew.-% Cäsium (berechnet als Cs) und 88,8 Gew.-% Titandioxid.

Beispiel 6: Herstellung des Katalysator VI

25 700 Steatit (Magnesiumsilikat) in Form von Ringen mit einem äußeren Durchmesser von 8 mm, einer Länge von 6 mm und einer Wandstärke von 1,5 mm wurde in einer Dragiertrommel auf 210°C erhitzt und mit einer Suspension aus 400,0 g Anatas mit einer BET-Oberfläche von 21 m²/g, 57,6 g Vanadyloxalat, 14,4 Antimontrioxid, 3,3 g Amoniumhydrogenphosphat, 2,28 Cäsiumsulfat, 618 g Wasser und 128 g Formamid besprüht, bis das Gewicht der aufgetragenen Schicht 10,6 % des Gesamtgewichts des fertigen Katalysators betrug. Die auf diese Weise aufgebrachte katalytisch aktive Masse, also die Katalysatorschale, bestand aus 0,2 Gew.-% Phosphor (berechnet als P), 7,5 Gew.-% Vanadium (berechnet als V2O5), 3,2 Gew.-% Antimon (berechnet als Sb2O3), 0,30 Gew.-% Cäsium (berechnet als Cs) und 88,85 Gew.-% Titandioxid.

Beispiel 7: Herstellung des Katalysators VII (c)

700 Steatit (Magnesiumsilikat) in Form von Ringen mit einem äußeren Durchmesser von 8 mm, einer Länge von 6 mm und einer Wandstärke von 1,5 mm wurde in einer Dragiertrommel auf 210°C erhitzt und mit einer Suspension aus 400,0 g Anatas mit einer BET-Ober45 fläche von 21 m²/g, 57,6 g Vanadyloxalat, 14,4 Antimontrioxid, 3,3 g Amoniumhydrogenphosphat, 2,28 Cäsiumsulfat, 618 g Wasser und 128 g Formamid besprüht, bis das Gewicht der aufgetragenen

Schicht 10,5 % des Gesamtgewichts des fertigen Katalysators betrug. Die auf diese Weise aufgebrachte katalytisch aktive Masse, also die Katalysatorschale, bestand aus 0,2 Gew.-% Phosphor (berechnet als P), 7,5 Gew.-% Vanadium (berechnet als V₂O₅), 3,2 Gew.-% Antimon (berechnet als Sb₂O₃), 0,10 Gew.-% Cäsium (berechnet als Cs) und 89,05 Gew.-% Titandioxid.

Beispiel 8: Herstellung von PSA bei Beladung bis 85 g o-Xylol/ Nm³-Luft (erfindungsgemäß)

10

1,00 m des Katalysators I(a), 0,60 m des Katalysators IV (b) und 1,30 m des Katalysators VII (c) wurden in ein 3,85 m langes Eisenrohr mit einer lichten Weite von 25 mm eingefüllt. Das Eisenrohr war zur Temperaturregelung von einer Salzschmelze

15 umgeben, eine 4 mm Thermohülse mit eingebautem Zugelement diente der Katalysatortemperaturmessung. Durch das Rohr wurden stündlich von oben nach unten 4,0 Nm³-Luft mit Beladungen an 98,5 Gew.-%igem o-Xylol von 0 bis 85 g/Nm³ geleitet. dabei wurden bei 50-85 o-Xylol/Nm³ Luft die in Tabelle 1 zusammengefaßten Ergebnisse erhalten

20 ("Ausbeute" bedeutet das erhaltene PSA in Gewichtsprozent, bezogen auf 100%iges o-Xylol; "Hochfahrzeit" bedeutet die zur Beladungserhöhung von 0 auf 80 g/nm³ benötigten Tage).

Beispiel 9: Herstellung von PSA bei Beladungen bis 85 g o-Xy-25 lol/Nm³-Luft (erfindungsgemäß)

Man verfährt wie im Beispiel 8 beschrieben, mit dem Unterschied, dass die Katalysatoren II(a), V (b) und VII (c) eingesetzt werden.

30

Beispiel 10: Herstellung von PSA bei Beladungen bis 85 g o-Xylol/Nm³-Luft (Vergleich)

1,60 m des Katalysators IV (b) und 1,30 m des Katalysators VII
35 (c) wurden in ein 3,85 m langes Eisenrohr mit einer lichten Weite von 25 mm eingefüllt. Das Eisenrohr war zur Temperaturregelung von einer Salzschmelze umgeben, eine 4 mm Thermohülse mit eingebautem Zugelement diente der Katalysatortemperaturmessung. Durch das Rohr wurden stündlich von oben nach unten 4,0 Nm³-Luft mit

40 Beladungen an 98,5 Gew.-%igem o-Xylol von 0 aussteigend bis etwa 85 g/Nm3-Luft geleitet. Dabei wurden bei 50-85 g o-Xylol/Nm3 Luft die in Tabelle 1 zusammengefaßten Ergebnisse erhalten ("Ausbeute" bedeutet das erhaltene PSA in Gewichtsprozent, bezogen auf 100 %iges o-Xylol, "Hochfahrzeit" bedeutet die zur Beladungs-

45 erhöhung von 0 auf 80g/nm³ benötigten Tage).

11

Beispiel 11: Herstellung von PSA bei Beladungen bis 85g o-Xylol/Nm³-Luft (Vergleich)

2,10 m des Katalysators Ia und 0,80 m des Katalysators VII (c)
5 wurden in ein 3,85m langes Eisenrohr mit einer lichten Weite von
25 mm eingefüllt. Das Eisenrohr war zur Temperaturregelung von
einer Salzschmelze umgeben, eine 4 mm Thermohülse mit eingebautem
Zugelement diente der Katalysatortemperaturmessung. Durch das
Rohr wurden stündlich von oben nach unten 4,0 Nm³-Luft mit

10 Beladungen an 98,5 Gew.-%igem o-Xylol von 0 ansteigend bis etwa 85g/Nm3-Luft geleitet. Dabei wurden bei 50-85g o-Xylol/Nm3 Luft die in Tabelle 1 zusammengefaßten Ergebnisse erhalten ("Ausbeute" bedeutet das erhaltene PSA in Gewichtsprozent, bezogen auf 100 %iges o-Xylol; "Hochfahrzeit" bedeutet die zur Beladungserhö-

15 hung von 0 auf 80 g/Nm³ benötigten Tage.

Beispiel 12: Herstellung von PSA bei Beladungen bis 85g o-Xy-lol/Nm3-Luft (Vergleich)

20 2,10 m eines Katalysators, bestehend aus einem Gemisch aus 75 Gew.-% des Katalysator IV (b) 25 Gew.-% Steatit (Magnesiumsilikat) in Form von Ringen (mit einem äußeren Durchmesser von 8mm, einer Länge von 6mm und einer Wandstärke von 1,5mm) und 0,80m des Katalysators VII (c) wurden in ein 3,85 m langes Eisen-

25 rohr mit einer lichten Weite von 25 mm eingefüllt. Das Eisenrohr war zur Temperaturregelung von einer Salzschmelze umgeben, eine 4 mm Thermohülse mit eingebauten Zugelement diente der Katalysatortemperaturmessung. Durch das Rohr wurden stündlich von oben nach unten 4,0Nm³-Luft mit Beladungen an 98,5 Gew.-% o-Xylol von 0 bis

30 85 g/Nm³-Luft geleitet. Dabei wurden bei 50-85 g o-Xylol/Nm³ Luft die in Tabelle 1 zusammengefaßten Ergebnisse erhalten ("Ausbeute" bedeutet das erhaltene PSA in Gewichtsprozent, bezogen auf 100 %iges o-Xylol; "Hochfahrzeit" bedeutet die zur Beladungserhöhung von 0 auf 80 g/Nm³ benötigten Tage.

35

Beispiel 13: Herstellung von PSA bei Beladungen bis 85g o-Xy-lol/Nm3-Luft (Vergleich)

Man verfährt wie unter Beispiel 8 beschrieben, mit dem Unter-40 schied, dass als Katalysator III, VI und VII (c) eingesetzt werden.

Tabelle 1:

5	Beispiel: Katalysator- kombination	Salzbad- temperatur (°C)	Hochfahr- zeit	durch- schnitt- liche PSA- Ausbeute während 30d (Gew%)	durch- schnittli- cher Phth- alidgehalt im Roh-PSA während 30d (Mol-%)
10	8: I(a), IV (b), VII (c)	380-370	7	111,5	0,10-0,19
	9:II(a), V(b), VII (c)	370-366	10	113	0,15-0,25
15	10:Ver- gleich IV(b)/VII(c)	365-355	32	112,5	0,05-0,22
20	<pre>11: Ver- gleich I(a)/VII(c)</pre>	380-370	10	113	0,37-0,58
	12:Ver- gleich IV(b) + Steatit/VII (c)	375-365	11	113	0,33-0,55
30	13:Ver- gleich III/ VI/VIIc	380-370	Beladung kann auch über einen längeren Zeitraum nicht auf Werte über 40g o-Xy- lol/Nm³-Luft erhöht werden	(sieheAn- merkung bei " Hochfahr- zeit")	(sieheAn- merkung bei "Hochfahr- zeit")

35

Beispiel 14: Herstellung von PSA bei Beladungen bis 105g o-Xy-lol/Nm3-Luft (erfindungsgemäß)

Man verfährt wie unter Beispiel 8 beschrieben, mit dem Unter40 schied, dass durch das Rohr stündlich von oben nach unten 4,0
Nm³-Luft mit Beladungen an 98,5 Gew.-%igem o-Xylol von 85 bis etwa
105g/Nm³-Luft geleitet werden. Dabei wurden bei 95-105g o-Xylol/Nm³ Luft die in Tabelle 2 zusammengefaßten Ergebnisse erhalten
("Ausbeute" bedeutet das erhaltene PSA in Gewichtsprozent,

bezogen auf 100%iges o-Xylol; "Lasterhöhungszeit" bedeutet die zur Beladungserhöhung von 80 auf 105g/Nm³ benötigten Tage).

13

Beispiel 15: Herstellung von PSA bei Beladung bis 105g o-Xy-lol/ Nm^3 -Luft (erfindungsgemäß)

Man verfährt wie unter Beispiel 9 beschrieben, mit dem Unter5 schied, dass durch das Rohr stündlich von oben nach unten 4,0
Nm³-Luft mit Beladungen an 98,5 Gew.-%igem o-Xylol von 85 bis etwa
105g/Nm³-Luft geleitet werden. Dabei wurden bei 95-105g o-Xylol/Nm³ die in Tabelle 2 zusammengefaßten Ergebnisse erhalten
("Ausbeute" bedeutet das erhaltene PSA in Gewichtsprozent,
10 bezogen auf 100%iges o-Xylol; "Lasterhöhungszeit" bedeutet die
zur Beladungserhöhung von 80 auf 105g/Nm³ benötigten Tage).

Beispiel 16: Herstellung von PSA bei Beladungen bis 105g o-Xylol/Nm³-Luft (Vergleich)

Man verfährt wie unter Beispiel 11 beschrieben, mit dem Unterschied, dass durch das Rohr stündlich von oben nach unten 4,0 Nm³-Luft mit Beladungen an 98,5 Gew.-%igem o-Xylol von 85 auf etwa 105g/Nm³-Luft geleitet wird. Dabei wurden bei 95-105 g o-Xylol/Nm³

- 20 Luft die in Tabelle 2 zusammengefaßten Ergebnisse erhalten ("Ausbeute" bedeutet das erhaltene PSA in Gewichtsprozent, bezogen auf 100%iges o-Xylol; "Lasterhöhungszeit" bedeutet die zur Beladungserhöhung von 80 auf 105g/Nm³ benötigten Tage).
- 25 Beispiel 17: Herstellung von PSA bei Beladungen bis 105g o-Xy-lol/Nm³-Luft (Vergleich)

Man verfährt wie unter Beispiel 12 beschrieben, mit dem Unterschied, dass durch das Rohr stündlich von oben nach unten

- 30 4,0Nm³-Luft mit Beladungen an 98,5 Gew.-%igem o-Xylol von 85 bis etwa 105/Nm-Luft geleitet wird. Dabei wurden bei 95-105g o-Xylol/Nm³ Luft die in Tabelle 2 zusammengefaßten Ergebnisse erhalten (Ausbeute bedeutet das erhaltene PSA in Gewichtsprozent, bezogen auf 100%iges o-Xylol; Lasterhöhungszeit bedeutet die zur
- 35 Beladungserhöhung von 80 auf $105 \mathrm{g/Nm^3}$ benötigten Tage).

Tabelle 2:

5	Beispiel: Katalysator- kombination		Lasterhö- hungszeit	durch- schnitt- liche PSA- Ausbeute während 30d (Gew%)	durch- schnitt- liche Phthalidge- halt im Roh-PSA während 30d (Mol-%)
10	14: I(a)/IV(b)/ VII(c)	375	13	110	0,14-0,19
15	15: II(a), V(b), VII (c)	366	15	111,5	0,14-0,24
	16:Ver- gleich IV (b)/VII (c)	356-353	Beladung kann auch über länge- ren Zeit- raum nicht	(siehe An- merkung bei "Lasterhö- hungszeit")	(siehe An- merkung bei "Lasterhö- hungszeit")
20			auf Werte über 90g o- Xy- lol/Nm ³ -Luft erhöht werden		
25	17: Ver- gleich I(a)/VII(c)	370-366	Beladung könnte zwar auf die ge- wünschte 105g o-Xy-	(siehe An- merkung bei "Lasterhö- hungszeit")	(siehe An- merkung bei "Lasterhö- hungszeit")
30			lol/Nm³-Luft erhöht wer- den; ab Be- ladungswer- ten von		
35			90g/Nm³ wer- den aber neben hohen Phthalid- werten si- gnifikante		
40			Xylolmengen von 0,1-0,2% im Abgas beobachtet		

Patentansprüche

- Verfahren zur Herstellung von Phthalsäureanhydrid durch katalytische Gasphasenoxidation von Xylol und/oder Naphthalin 5 mit einem molekularen Sauerstoff enthaltenden Gas in einem Festbett bei erhöhter Temperatur und mittels mindestens drei in Schichten übereinander angeordneter Schalenkatalysatoren, auf deren Kern aus Trägermaterial eine Schicht aus katalytisch aktiven Metalloxiden aufgebracht ist, dadurch ge-10 kennzeichnet, dass die Katalysatoraktivität von Schicht zu Schicht von der Gaseintrittsseite zur Gasaustrittsseite ansteigt, wobei die Aktivität der Katalysatoren der einzelnen Schichten so eingestellt wird, dass der am geringsten aktive Katalysator eine geringere Aktivmassengehalt und gegebenen-15 falls zusätzlich mehr Alkalimetall, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Kalium, Rubidium und Cäsium, als Dotierung als der Katalysator der nächsten Schicht aufweist und der darauf folgende noch aktivere Katalysator die gleiche Aktivmassen-20 menge und noch weniger Alkalimetall als Dotierung oder eine größere Aktivmassenmenge und gegebenenfalls weniger Alkalimetall als Dotierung als der Katalysator der zweiten Schicht aufweist, mit der Maßgabe, dass
- 25 a) der am geringsten aktive Katalysator auf nicht porösem Trägermaterial 5 bis 9 Gew.-%, bezogen auf den gesamten Katalysator, Aktivmasse aufweist, enthaltend 3 bis 8 Gew.-% V₂O₅, 0 bis 3,5 Gew.-% Sb₂O₃, 0 bis 0,3 Gew.-% P, 0,1 bis 0,5 Gew.-% Alkali (ber. als Alkalimetall) und als Rest TiO₂ in Anatasform mit einer BET-Oberfläche von 18 bis 22 m²/g,
- b) der nächst aktivere Katalysator bei sonst gleicher
 Zusammensetzung wie Katalysator (a) einen um 1 bis
 5 Gew.-% (absolut) höheren Aktivmassengehalt hat und der
 Alkaligehalt um 0 bis 0,25 Gew.-% (absolut) geringer ist
 und
- c) der aktivste Katalysator bei sonst gleicher Zusammensetzung wie (a) einen um 1 bis 5 Gew.-% (absolut) höheren
 Aktivmassengehalt als für (a) hat und der Alkaligehalt um
 0,15 bis 0,4 Gew.-% (absolut) geringer als für (a) ist.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man
 Cäsium als Alkalimetall in Mengen von 0,25 bis 0,5 Gew.-% in dem am wenigstenaktiven Katalysator verwendet.

- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Aktivität der einzelnen Katalysatoren so eingestellt wird, dass der aktivste Katalysator die gleiche oder eine größere Aktivmassenmenge und weniger Alkalimetall als Dotierung als der Katalysator der zweiten Schicht enthält.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Aktivität der einzelnen Katalysatoren so eingestellt wird, dass der Katalysator der zweiten Schicht eine größere Aktivmassenmenge und weniger Alkalimetall als Dotierung als der Katalysator der ersten Schicht enthält.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Aktivität der einzelnen Katalysatoren so eingestellt wird, dass der Katalysator der zweiten Schicht die gleiche Aktivmassenmenge und mehr Alkalimetall als Dotierung als der aktivste Katalysator enthält.
- 6. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der Katalysator (a) einen Aktivmassengehalt von 6 bis 8 Gew.-% aufweist, enthaltend 4 bis 8 Gew.-% V₂O₅ und 0,3 bis 0,5 Gew.-% Cs (berechnet als Cs), der Katalysator (b) einen Aktivmassengehalt von 8 bis 12 Gew.-% aufweist, enthaltend 0,2 bis 0,5 Gew.-% Cs und dass der Katalysator (c) einen Aktivmassengehalt von 8 bis 12 Gew.-% aufweist, enthaltend 0 bis 0,3 Gew.-% Cs.
- 7. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der Katalysator (a) einen Aktivmassengehalt von 7 bis 8 Gew.-%
 30 aufweist, enthaltend 6 bis 8 Gew.-% V₂0₅ und 0,3 bis 0,4 Gew.-% Cs, der Katalysator (b) einen Aktivmassengehalt von 9 bis 11 Gew.-% aufweist, enthaltend 0,2 bis 0,4 Gew.-% Cs und dass der Katalysator (c) einen Aktivmassengehalt von 9 bis 11 Gew.-% aufweist, enthaltend 0,05 bis 0,2 Gew.-% Cs.



Int .tlonal Application No PCT/EP 99/03191

A. CLASSII IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C 07D307/89		
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	ation and IPC	
	SEARCHED	an exempele)	
IPC 6	currentation searched (classification system followed by classification ${\tt C07D}$	(פוטעווועס ווע	
Dear		ush decuments are included in the fields as	archod
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent that so	den decuments are tricidaed. In the heids se	ai vi (TU
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.
Υ	EP 0 539 878 A (NIPPON SHOKUBAI 0 5 May 1993 (1993-05-05) claims; examples	CO. LTD.)	1-7
Y	US 4 046 780 A (NAKANISHI ET. AL. 6 September 1977 (1977-09-06) column 4, line 3 - line 11; clai examples		1-7
А	EP 0 522 871 A (NIPPON SHOKUBAI 0 13 January 1993 (1993-01-13) claims; examples	CO. LTD.)	1-7
A	EP 0 744 214 A (CONSORTIUN FÜR ELEKTROCHEMISCHE INDUSTRIE GMBH) 27 November 1996 (1996-11-27) claims; examples		1-7
Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed	in annex.
° Special ca	ategories of cited documents :		
"A" docum	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	"T" later document published after the inte or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th invention	the application but
"E" earlier	document but published on or after the international date	"X" document of particular relevance: the cannot be considered novel or cannot	
"L" docum	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	involve an inventive step when the do	cument is taken alone
citatio	on or other special reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular relevance; the c cannot be considered to involve an in document is combined with one or me	ventive step when the
other	means ent published prior to the international filing date but	ments, such combination being obvio in the art.	us to a person skilled
	than the priority date claimed actual completion of the international search	"&" document member of the same patent Date of mailing of the international se	<u>. </u>
	l September 1999	13/09/1999	•
	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Helps, I	

Information on patent family members

inus ti

PCT/EP 99/03191

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date	
EP 5	539878	A	05-05-1993	AU AU CZ DE DE ES JP KR PL US	650796 B 2729692 A 282750 B 69207552 D 69207552 T 2084240 T 5194467 A 133049 B 174322 B 5229527 A	30-06-1994 29-04-1993 17-09-1997 22-02-1996 05-06-1996 01-05-1996 03-08-1993 17-04-1998 31-07-1998 20-07-1993
US 4	40 4 6780	Α	06-09-1977	JP JP JP	875759 C 51043732 A 52004538 B	10-08-1977 14-04-1976 04-02-1977
EP	522871	A	13-01-1993	AT CN DE DE ES JP JP JP KR RU US	116870 T 1069263 A,B 69201169 D 69201169 T 2066561 T 2654315 B 5239047 A 9192492 A 9509710 B 2043784 C 5235071 A	15-01-1995 24-02-1993 23-02-1995 18-05-1995 01-03-1995 17-09-1997 17-09-1993 29-07-1997 26-08-1995 20-09-1995 10-08-1993
EP	744214	A	27-11-1996	DE AT DE JP US	19519172 A 182087 T 59602423 D 8318160 A 5792719 A	28-11-1996 15-07-1999 19-08-1999 03-12-1996 11-08-1998

Intrationales Aktenzeichen PCT/EP 99/03191

A. KLASSII	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07D307/89		
5			
Nach der int	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	ifikation und der IPK	
	remainnalen Patentkiassilikation (IPK) oder nach der nationalen Klass RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbolo	∍)	
IPK 6	C07D		
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	reit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	me der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)
]			
	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Υ	EP 0 539 878 A (NIPPON SHOKUBAI C	O. LTD.)	1-7
	5. Mai 1993 (1993-05-05)	•	
	Ansprüche; Beispiele		
Y	US 4 046 780 A (NAKANISHI ET. AL.)	1-7
	6. September 1977 (1977-09-06) Spalte 4, Zeile 3 - Zeile 11; An	sprüche:	
	Beispiele	epi delle,	
A	EP 0 522 871 A (NIPPON SHOKUBAI C	0. ITD.)	1-7
^	13. Januar 1993 (1993-01-13)		• '
	Ansprüche; Beispiele		
Α	EP 0 744 214 A (CONSORTIUN FÜR		1-7
	ELEKTROCHEMISCHE INDUSTRIE GMBH) 27. November 1996 (1996-11-27)		
	Ansprüche; Beispiele		
1			
	litere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfamilie	L
entr	nehmen	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem	internationalen Anmeldedetum
"A" Veröffe	e Kategorien von angegebenen verorientilichungen : nitlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu	t worden ist und mit der Ir zum Verständnis des der
"E" älteres	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist	oder der ihr zugrundeliegenden
"L" Veröffe	entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	"X" Veröffentlichung von besonderer Bede- kann allein aufgrund dieser Veröffentlic erfinderischer Tätigkeit beruhend betra	chung nicht als neu oder auf
ander soll or	ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedei kann nicht als auf erfinderischer Tätigk	utung; die beanspruchte Erfindung
"O" Veröffe	eführt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maβnahmen hezieht	werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in	t einer oder mehreren anderen i Verbindung gebracht wird und
"P" Veröffe	Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber	_
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts
1	I. September 1999	13/09/1999	
	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Helps, I	

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

ionales Aktenzeichen

PCT/EP 99/03191

lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung	
EP 539878 A US 4046780 A	05-05-1993 06-09-1977	AU 650796 B AU 2729692 A CZ 282750 B DE 69207552 D DE 69207552 T ES 2084240 T JP 5194467 A KR 133049 B PL 174322 B US 5229527 A JP 875759 C JP 51043732 A	30-06-1994 29-04-1993 17-09-1997 22-02-1996 05-06-1996 01-05-1996 03-08-1993 17-04-1998 31-07-1998 20-07-1993	
EP 522871 A	13-01-1993	JP 52004538 B AT 116870 T CN 1069263 A,B	04-02-1977 	
		DE 69201169 D DE 69201169 T ES 2066561 T JP 2654315 B JP 5239047 A JP 9192492 A KR 9509710 B RU 2043784 C US 5235071 A	23-02-1995 18-05-1995 01-03-1995 17-09-1997 17-09-1993 29-07-1997 26-08-1995 20-09-1995 10-08-1993	
EP 744214 A	27-11-1996	DE 19519172 A AT 182087 T DE 59602423 D JP 8318160 A US 5792719 A	28-11-1996 15-07-1999 19-08-1999 03-12-1996 11-08-1998	

PCT/EP99/03191

WO 99/61433

1

Verfahren zur Herstellung von Phthalsäureanhydrid

Beschreibung

5

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Phthalsäureanhydrid, bei dem die katalytische Gasphasenoxidation von o-Xylol und/oder Naphthalin über mindestens 3 Schichten von Katalysatoren zunehmender Aktivität erfolgt und wobei die Zunahme 10 der Aktivität der Schichten in bestimmter Weise bewirkt wird.

Bekanntermaßen wird eine Vielzahl von Carbonsäuren und/oder Carbonsäureanhydriden technisch durch die katalytische Gasphasenoxidation von aromatischen Kohlenwasserstoffen wie Benzol, den

- 15 Xylolen, Naphthalin, Toluol oder Durol in Festbettreaktoren, vorzugsweise Rohrbündelreaktoren, hergestellt. Dabei werden beispielsweise Benzoesäure, Maleinsäureanhydrid, Phthalsäureanhydrid, Isophthalsäure, Terephthalsäure oder Pyromellithsäureanhydrid gewonnen. Dazu wird im Allgemeinen ein Gemisch aus einem
- 20 molekularen Sauerstoff enthaltenden Gas, beispielsweise Luft und das zu oxidierende Ausgangsmaterial durch eine Vielzahl in einem Reaktor angeordneter Rohre geleitet, in denen sich eine Schüttung mindestens eines Katalysators befindet. Zur Temperaturregelung sind die Rohre von einem Wärmeträgermedium, beispielsweise einer
- 25 Salzschmelze, umgeben. Trotz dieser Thermostatisierung kann es in der Katalysatorschüttung zur Ausbildung sogenannter "Heißer Flecken" (hot spots) kommen, in denen eine höhere Temperatur herrscht als im übrigen Teil der Katalysatorschüttung. Diese "hot spots" geben Anlaß zu Nebenreaktionen, wie der Total-
- 30 verbrennung des Ausgangsmaterials oder führen zur Bildung unerwünschter, vom Reaktionsprodukt nicht oder nur mit viel Aufwand abtrennbarer Nebenprodukte, beispielsweise zur Bildung von Phthalid oder Benzoesäure bei der Herstellung von Phthalsäureanhydrid (PSA) aus o-Xylol. Des weiteren verhindert die
- 35 Ausbildung eines ausgeprägten hot spots eine schnelle Hochfahrphase, da ab einer bestimmten hot spot-Temperatur der Katalysator irreversibel geschädigt werden kann, so dass die Beladungserhöhung nur in kleinen Schritten durchführbar ist und sehr sorgfältig kontrolliert werden muß (im weiteren als "Hochfahrphase" 40 bezeichnet).

Zur Abschwächung dieser "hot spots" wurde in der Technik dazu übergegangen, unterschiedlich aktive Katalysatoren schichtweise in der Katalysatorschüttung anzuordnen, wobei in der Regel der 45 weniger aktive Katalysator so im Festbett angeordnet ist, dass das Reaktionsgasgemisch mit ihm als erstes in Kontakt kommt, d.h. er liegt in der Schüttung zum Gaseintritt hin, wohingegen sich

PCT/EP99/03191

WO 99/61433

der aktivere Katalysator zum Gasaustritt aus der Katalysatorschüttung hin befindet (DE-OS 2546268, EP 286 448, DE 2948163, EP 163 231). Die unterschiedlich aktiven Katalysatoren in der Katalysatorschüttung können bei der gleichen Temperatur dem 5 Reaktionsgas ausgesetzt werden, es können die beiden Schichten aus unterschiedlich aktiven Katalysatoren aber auch auf unterschiedliche Reaktionstemperaturen thermostatisiert mit dem Reaktionsgas in Kontakt gebracht werden (DE-OS 2830765). Nach EP 163 231 können mehrere der genannten Maßnahmen zur Einstellung 10 der beschriebenen Aktivitätsstrukturierung gleichzeitig angewendet werden. Aus WO 98/00778 ist bekannt, dass der Zusatz temporärer Aktivitätsdämpfungsmittel zu einer Verkürzung der Hochfahrphase führen kann. Des weiteren wird in EP 676 400 durch Mehrfachstrukturierung bei der Umsetzung von Tetraalkylbenzolen 15 zu Pyromellithsäureanhydrid ein positiver Effekt bzgl. Ausbeute und Produktreinheit festgestellt, wenn man die Aktivitätsstrukturierung so vornimmt, dass die Katalysatoraktivität in Strömungsrichtung des Gases zunächst zu- und anschließend wieder abnimmt. Schließlich wird in EP 99 431 bei der Umsetzung von Butan zu 20 Maleinsäureanhydrid beschrieben, dass durch eine Aktivitätsstrukturierung des Katalysatorbettes ein positiver Effekt bzgl. der Produktivität dann vorliegt, wenn die Katalysatoraktivität in Strömungsrichtung des Gases stufenweise (bzw. im Idealfall kontinuierlich) zunimmt, wobei die Aktivitätsstrukturierung durch eine 25 Vielzahl unterschiedlicher Methoden erreicht werden kann, bevorzugt durch Verdünnung mittels Inertmaterial. Durch die stufenweise Aktivitätszunahme kann eine homogenere Verteilung der freiwerdenden Energie der exothermen Reaktion erreicht werden, so dass größere Mengen MSA hergestellt werden können. Da die Reak-30 tion unter Teilumsatz durchgeführt wird, ist die Art und Weise, wie die Aktivitässtrukturierung erreicht wird, nahezu beliebig. Diese Lehre ist nicht auf die PSA-Herstellung mittels o-Xylolund/oder Naphthalinoxidation übertragbar, da wie bekannt nur dann ein Phthalsäureanhydrid guter Qualität erhalten wird, wenn die 35 Reaktion unter Vollumsatz (d.h. > 99,9 % Umsatz bzgl. des eingesetzten Eduktes) ausgeführt wird, um Verunreinigungen an störenden farbgebenden Komponenten wie Phthalid bzw. Naphthochion zu minimieren und um Verunreinigungen des Abgases durch Rest-Xylol bzw. Rest-Naphthalin zu vermeiden.

Trotz der vorgenannten Verbesserungsvorschläge sind lange
Hochfahrzeiten von 2-8 Wochen oder länger bisher erforderlich.
"Hochfahrzeit" beschreibt die Zeit, die notwendig ist, um den
Katalysator auf die gewünschte Endbeladung, nach gängigem Stand
der Technik 80 g o-Xylol/Nm³-Luft oder höher, d.h., die Oxidation
zum stationären Zustand zu bringen, ohne den Katalysator
irreversibel zu schädigen. Hierbei ist vor allem darauf zu ach-

ten, dass der hot spot einen gewissen kritischen Wert nicht überschreitet (d.i. üblicherweise 450-480°C), da sonst die PSA-Selektivität, die PSA-Produktqualität sowie die Lebensdauer des Katalysators stark beeinträchtigt werden.

Es bestand daher die Aufgabe, ein Verfahren zur Herstellung von Phthalsäureanhydrid zu finden, bei dem es durch Auswahlkombination von bestimmter Katalysatorschichtung gelingt, alle gewünschten Parameter wie kurze Hochfahrzeit, hohe Ausbeute und geringe 10 Bildung von Nebenprodukten sowie gute Produktqualität wie einen geringeren Phthalidgehalt, zu vereinen.

Diese Aufgabe wurde erfindungsgemäß gelöst mit einem Verfahren zur Herstellung von Phthalsäureanhydrid durch katalytische Gas-15 phasenoxidation von Xylol und/oder Naphthalin mit einem molekula: ren Sauerstoff enthaltenden Gas in einem Festbett bei erhöhter Temperatur und mittels mindestens drei in Schichten übereinander angeordneter Schalenkatalysatoren, auf deren Kern aus Trägermaterial eine Schicht aus katalytisch aktiven Metalloxiden scha-20 lenförmig aufgebracht ist, bei dem die Katalysatoraktivität von Schicht zu Schicht von der Gaseintrittsseite zur Gasaustrittsseite ansteigt, wobei die Aktivität der Katalysatoren der einzelnen Schichten so eingestellt wird, dass der am geringsten aktive Katalysator eine geringere Aktivmassengehalt und gegebenenfalls 25 zusätzlich mehr Alkalimetall, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Kalium, Rubidium und Cäsium, als Dotierung als der Katalysator der nächsten Schicht aufweist und der darauf folgende noch aktivere Katalysator die gleiche Aktivmassenmenge und noch weniger Alkalimetall als Dotierung oder eine größere Aktivmassenmenge 30 und gegebenenfalls weniger Alkalimetall als Dotierung als der Katalysator der zweiten Schicht aufweist, mit der Maßgabe, dass

- a) der am geringsten aktive Katalysator auf nicht porösem Trägermaterial 5 bis 9 Gew.-%, bezogen auf den gesamten Katalysator, Aktivmasse aufweist, enthaltend 3 bis 8 Gew.-% V₂O₅, 0 bis 3,5 Gew.-% Sb₂O₃, 0 bis 0,3 Gew.-% P, 0,1 bis 0,5 Gew.-% Alkali (ber. als Alkalimetall) und als Rest TiO₂ in Anatasform mit einer BET-Oberfläche (J. Amer. Chem. Soc. Band 60, Seite 309 ff. (1938)) von 18 bis 22 m²/g,
- b) der nächst aktivere Katalysator bei sonst gleicher Zusammensetzung wie Katalysator (a) einen um 1 bis 5 Gew.-% (absolut) höheren Aktivmassengehalt hat und der Alkaligehalt um 0 bis 0,25 Gew.-% (absolut) geringer ist und

4

c) der aktivste Katalysator bei sonst gleicher Zusammensetzung wie (a) einen um 1 bis 5 Gew.-% (absolut) höheren Aktivmassengehalt als für (a) hat und der Alkaligehalt um 0,15 bis 0,4 Gew.-% (absolut) geringer als für (a) ist.

5 Demgemäß hat der Katalysator (a), der der Gaseintrittsseite am nächsten ist, immer eine geringere Menge Aktivmasse (und gegebenenfalls zusätzlich einen die Aktivität mindernden Zusatz von Alkali, insbesondere Cäsium) als der folgende Katalysator (b), 10 der wiederum eine geringere oder die gleiche Menge Aktivmasse wie der darauffolgende Katalysator (c) haben kann, wobei im Falle der gleichen Menge Aktivmasse der Alkaligehalt größer als der des Katalysators (c) sein muß. Unter der Maßgabe dieser Bedingungen weist der Katalysator (a) nach einer bevorzugten Ausführungsform 15 einen Aktivmassengehalt von 6 bis 8 Gew.-% auf, enthaltend 4 bis 8 Gew.-% V_2O_5 und 0,3 bis 0,5 Gew.-% Cs (berechnet als Cs), jeweils bezogen auf die Aktivmasse, der Katalysator (b) einen Aktivmassengehalt von 8 bis 12 Gew.-%, enthaltend 0,2 bis 0,5 Gew.-% Cs bezogen auf die Aktivmasse und der Katalysator (c) 20 einen Aktivmassengehalt von 8 bis 12 Gew.-%, enthaltend 0 bis 0,3 Gew. -% Cs bezogen auf die Aktivmasse . Nach der besonders bevorzugten Arbeitsweise hat der Katalysator (a) einen Aktivmassengehalt von 7 bis 8 Gew.-%, enthaltend 6 bis 8 Gew.-% V205 und 0,3 bis 0,4 Gew.-% Cs, jeweils bezogen auf die Aktivmasse, der Kata-25 lysator (b) einen Aktivmassengehalt von 9 bis 11 Gew.-%, enthaltend 0,2 bis 0,4 Gew. % Cs bezogen auf die Aktivmasse und der Katalysator (c) einen Aktivmassengehalt von 9 bis 11 Gew.-%, enthaltend 0,05 bis 0,2 Gew.-% Cs (jeweils berechnet als Cs) bezogen auf die Aktivmasse.

Anstelle von gegeneinander abgegrenzten Schichten der verschiedenen Katalysatoren kann auch ein quasi-kontinuierlicher Übergang der Schichten und ein quasi-gleichmässiger Anstieg der Aktivität dadurch bewirkt werden, dass man beim Übergang von einer Schicht zur nächsten Schicht eine Zone mit einer Vermischung der aufeinander folgenden Katalysatoren vornimmt.

Die für die verschiedenen Schichten verwendeten Katalysatoren (a), (b) und (c) sind an sich bekannt und deren Herstellung und 40 Zusammensetzung ist vielfach beschrieben. Es handelt sich, kurz dargestellt, bei diesen Katalysatoren in der Regel um sogenannte Schalenkatalysatoren, bei denen die katalytisch aktive Masse üblicherweise schalenförmig auf einem im Allgemeinen unter den Reaktionsbedingungen inerten, nicht porösen Träger 45 material, wie Quarz (SiO₂), Porzellan, Magnesiumoxid, Zinndioxid, Siliciumcarbid, Rutil, Tonerde (Al₂O₃), Aluminiumsilikat,

Magnesiumsilikat (Steatit), Zirkoniumsilikat oder Cersilikat oder

PCT/EP99/03191 WO 99/61433

5

Mischungen dieser Trägermaterialien aufgebracht ist. Als katalytisch aktiver Bestandteil der katalytisch aktiven Masse dieser Schalenkatalysatoren dient im Allgemeinen neben Titandioxid in Form seiner Anatasmodifikation Vanadiumpentoxid. Des weiteren 5 können in der katalytisch aktiven Masse in geringen Mengen eine Vielzahl anderer oxidischer Verbindungen enthalten sein, die als Promotoren die Aktivität und Selektivität des Katalysators beeinflussen, beispielsweise in-dem sie seine Aktivität absenken oder erhöhen. Als solche Promotoren seien beispielhaft die Alkali-

- 10 metalloxide, insbesondere Lithium-, Kalium-, Rubidium- und Cāsiumoxid, Thallium-(I)-oxid, Aluminiumoxid, Zirkoniumoxid, Eisenoxid, Nickeloxid, Kobaltoxid, Manganoxid, Zinnoxid, Silberoxid, Kupferoxid, Chromoxid, Molybdänoxid, Wolframoxid, Iridiumoxid, Tantaloxid, Nioboxid, Arsenoxid, Antimonoxid, Ceroxid und
- 15 Phosphorpentoxid genannt. Als die Aktivität vermindernder und die Selektivität erhöhender Promotor wirken z.B. die Alkalimetalloxide, wohingegen oxidische Phosphorverbindungen, insbesondere Phosphorpentoxid, die Aktivität des Katalysators erhöhen, aber dessen Selektivität vermindern.

20

Zur Herstellung derartiger Schalenkatalysatoren wird nach den Verfahren von DE-A 1642938 und DE-A 1769998 eine wäßrige und/oder ein organisches Lösungsmittel enthaltende Lösung oder Suspension der Aktivmassenbestandteile und/oder deren Vorläuferverbindungen,

- 25 welche im folgenden als "Maische" bezeichnet wird, auf das Trägermaterial in einer beheizten Dragiertrommel bei erhöhter Temperatur aufgesprüht, bis der gewünschte Aktivmassenanteil am Katalysatorgesamtgewicht erreicht ist. Nach DE 2106796 läßt sich die Beschichtung auch in Wirbelbeschichtern durchführen, wie sie
- 30 z.B. in DE 1280756 angegeben sind. Beim Aufsprühen in der Dragiertrommel sowie beim Beschichten im Wirbelbett treten allerdings hohe Verlust auf, da erhebliche Menge der Maische vernebelt bzw. durch Abrasion Teile der bereits aufbeschichteten Aktivmasse wieder abgerieben und durch das Abgas ausgetragen werden. Da der
- 35 Aktivmasseanteil am Gesamtkatalysator im Allgemeinen nur eine geringe Abweichung vom Sollwert haben soll, da durch die Menge der aufgebrachten Aktivmasse und damit die Schichtdicke der Schale Aktivität und Selektivität des Katalysators stark beeinflußt werden, muß der Katalysator bei den geschilderten
- 40 Herstellungsweisen häufig zur Bestimmung der aufgebrachten Aktivmassenmenge abgekühlt, aus der Dragiertrommel bzw. der Wirbelschicht entnommen und nachgewogen werden. Wird zuviel Aktivmasse auf dem Katalysatorträger abgeschieden, ist im Allgemeinen eine nachträgliche, schonende Entfernung der zuviel aufgetragenen
- 45 Aktivmassemenge ohne Beeinträchtigung der Festigkeit der Schale,

6

insbesondere, ohne Rißbildung in der Katalysatorschale, nicht möglich.

Um diese Problem abzumildern, wurde in der Technik dazu überge5 gangen, der Maische organische Binder, bevorzugt Copolymere,
vorteilhaft in Form einer wäßrigen Dispersion, von Vinylacetat/
Vinyllaurat, Vinylacetat/Acrylat, Styrol/Acrylat, Vinylacetat/Maleat sowie Vinylacetat/Ethylen zuzusetzen, wobei Bindermengen von
10 - 20 Gew.-%, bezogen auf den Feststoffgehalt der Maische,

- 10 eingesetzt wurden (EP 744214). Wird die Maische ohne organische Bindemittel auf den Träger aufgetragen, so sind Beschichtungstemperaturen über 150°C von Vorteil. Bei Zusatz der oben angegebenen Bindemittel liegen die brauchbaren Beschichtungstemperaturen je nach verwendetem Bindemittel zwischen 50 und 450°C (DE 2106796).
- 15 Die aufgetragenen Bindemittel brennen nach dem Einfüllen des Katalysators in den Reaktor und Inbetriebnahme des Reaktors innerhalb kurzer Zeit aus. Der Binderzusatz hat zudem den Vorteil, dass die Aktivmasse gut auf dem Träger haftet, so dass Transport und Einfüllen des Katalysators erleichtert werden.

Weitere geeignete Verfahren zur Herstellung von Schalenkatalysatoren für die katalytische Gasphasenoxidation von aromatischen Kohlenwasserstoffen zu Carbonsäuren und/oder Carbonsäureanhydriden sind in WO 98-00778 bzw. EP-A 714700 beschrieben. Die

- 25 katalytisch aktive Metalloxide enthaltende Schicht wird in der Form auf ein Trägermaterial aufgebracht, dass aus einer Lösung und/oder einer Suspension der katalytisch aktiven Metalloxide und/oder deren Vorläuferverbindungen, gegebenenfalls in Anwesenheit von Hilfsmitteln für die Katalysatorherstellung zunächst ein
- 30 Pulver hergestellt wird, das anschließend für die Katalysatorherstellung auf dem Träger, gegebenenfalls nach Konditionierung sowie gegebenenfalls nach Wärmebehandlung zur Erzeugung der katalytisch aktiven Metalloxide schalenförmig aufgebracht und der auf diese Weise beschichtete Träger einer Wärmebehandlung zur
- 35 Erzeugung der katalytisch aktiven Metalloxide oder einer Behandlung zur Entfernung flüchtiger Bestandteile unterzogen wird.

Die Bedingungen des Verfahrens zur Herstellung von Phthalsäureanhydrid aus o-Xylol und/oder Naphthalin sind gleichermaßen

- 40 literaturbekannt. Insbesondere wird auf eine zusammenfassende Darstellung in K. Towae, W. Enke, R. Jäckh, N. Bhargana "Phtalic Acid and Derivatives" in Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry Vol. A. 20, 1992, 181 verwiesen und hiermit Bezug genommen. Abweichend von dem aus der Literaturstelle Bekannten
- 45 gelingt es mit dem vorliegenden Verfahren, die "Hochfahrzeiten", d.h. die bis zum Erreichen des stationären Zustands erforderlichen Zeiten, auf in der Regel 5 bis 20 Tage zu verkürzen. Anson-

7

sten gelten für den stationären Betriebszustand der Oxidation die aus dieser Literaturstelle und daneben etwa aus der WO-A 98/37967 bekannten Randbedingungen.

- 5 Dazu werden zunächst die Katalysatoren in die Reaktionsrohre des Reaktors, die von außen auf die Reaktionstemperatur, beispielsweise mittels Salzschmelzen thermostatisiert sind, gefüllt. Über die so bereitete Katalysatorschüttung wird das Reaktionsgas bei Temperaturen von im Allgemeinen 300 bis 450°C, vorzugsweise 320 bis 420 und besonders bevorzugt von 340 bis 400°C und bei einem
- 10 bis 420 und besonders bevorzugt von 340 bis 400°C und bei einem Überdruck von im Allgemeinen 0,1 bis 2,5, vorzugsweise von 0,3 bis 1,5 bar mit einer Raumgeschwindigkeit von im Allgemeinen 750 bis 5000 h⁻¹ geleitet.
- 15 Das dem Katalysator zugeführte Reaktionsgas wird im Allgemeinen durch Vermischen von einem molekularen Sauerstoff enthaltenden Gas, das außer Sauerstoff noch geeignete Reaktionsmoderatoren und/oder Verdünnungsmittel wie Dampf, Kohlendioxid und/oder Stickstoff enthalten kann, mit dem zu oxidierenden, aromatischen
- 20 Kohlenwasserstoff erzeugt, wobei das den molekularen Sauerstoff enthaltende Gas im Allgemeinen 1 bis 100 , vorzugsweise 2 bis 50 und besonders bevorzugt 10 bis 30 mol-% Sauerstoff, 0 bis 30, vorzugsweise 0 bis 10 mol-% Wasserdampf sowie 0 bis 50, vorzugsweise 0 bis 1 mol-% Kohlendioxid, Rest Stickstoff, enthalten
- 25 kann. Zur Erzeugung des Reaktionsgases wird das den molekularen Sauerstoff enthaltende Gas im Allgemeinen mit 30 bis 150 g je Nm³ Gas des zu oxidierenden, aromatischen Kohlenwasserstoffs beschickt.

30

Beispiele
Der in den folgenden Beispielen verwendete Anatas hatte typischerweise folgende Zusammensetzung: Neben TiO₂ 0,18 %Gew.-% S;
0,08 %Gew.-% P; 0,24 %Gew.-% Nb; 0,01 %Gew.-% Na; 0,01 %Gew.-% K;
35 0,004 %Gew.-% Zr; 0,004 %Gew.-% Pb.

Beispiel 1: Herstellung des Katalysators I(a)

700 g Steatit (Magnesiumsilikat) in Form von Ringen mit einem äu40 ßeren Durchmesser von 8 mm, einer Länge von 6 mm und einer Wandstärke von 1,5 mm wurden in einer Dragiertrommel auf 210°C erhitzt
und mit einer Suspension aus 400,0 g Anatas mit einer BET-Oberfläche von 21 m²/g, 57,6 g Vanadyloxalat, 14,4 g Antimontrioxid,
3,3 g Ammoniumhydrogenphosphat, 2,60 g Cäsiumsulfat, 618 g Wasser
45 und 128 g Formamid besprüht, bis das Gewicht der aufgetragenen
Schicht 7,1 % des Gesamtgewichtes des fertigen Katalysators
betrug. Die auf diese Weise aufgebrachte katalytisch aktive

8

Masse, also die Katalysatorschale, enthielt 0,2 Gew.-% Phosphor (berechnet als P), 7,5 Gew.-% Vanadium (berechnet als V_2O_5), 3,2 Gew.-% Antimon (berechnet als Sb_2O_3), 0,40 Gew.-% Cäsium (berechnet als Cs) und 88,75 Gew.-% Titandioxid.

Beispiel 2: Herstellung des Katalysators II (a)

700 Steatit (Magnesiumsilikat) in Form von Ringen mit einem äußeren Durchmesser von 8 mm, einer Länge von 6 mm und einer Wand10 stärke von 1,5 mm wurde in einer Dragiertrommel auf 210°C erhitzt und mit einer Suspension aus 400,0 g Anatas mit einer BET-Oberfläche von 21 m²/g, 57,6 g Vanadyloxalat, 14,4 Antimontrioxid, 3,3 g Ammoniumhydrogenphosphat, 2,28 Cäsiumsulfat, 618 g Wasser und 128 g Formamid besprüht, bis das Gewicht der aufgetragenen
15 Schicht 7,5 % des Gesamtgewichts des fertigen Katalysators betrug. Die auf diese Weise aufgebrachte katalytisch aktive Masse, also die Katalysatorschale, bestand aus 0,2 Gew.-% Phosphor (berechnet als P), 7,5 Gew.-% Vanadium (berechnet als V₂O₅), 3,2 Gew.-% Antimon (berechnet als Sb₂O₃), 0,35 Gew.-% Cäsium (berechnet als Cs) und 88,8 Gew.-% Titandioxid.

Beispiel 3: Herstellung des Katalysators III

700 Steatit (Magnesiumsilikat) in Form von Ringen mit einem äuße25 ren Durchmesser von 8 mm, einer Länge von 6 mm und einer Wandstärke von 1,5 mm wurde in einer Dragiertrommel auf 210°C erhitzt
und mit einer Suspension aus 400,0 g Anatas mit einer BET-Oberfläche von 21 m²/g, 57,6 g Vanadyloxalat, 14,4 Antimontrioxid, 3,3
g Ammoniumhydrogenphosphat, 2,28 Cäsiumsulfat, 618 g Wasser und
30 128 g Formamid besprüht, bis das Gewicht der aufgetragenen
Schicht 6,8 % des Gesamtgewichts des fertigen Katalysators betrug. Die auf diese Weise aufgebrachte katalytisch aktive Masse,
also die Katalysatorschale, bestand aus 0,2 Gew.-% Phosphor (berechnet als P), 7,5 Gew.-% Vanadium (berechnet als V₂O₅), 3,2
35 Gew.-% Antimon (berechnet als Sb₂O₃), 0,35 Gew.-% Cäsium (berechnet als Cs) und 88,8 Gew.-% Titandioxid.

Beispiel 4: Herstellung des Katalysators IV (b)

- 40 700 Steatit (Magnesiumsilikat) in Form von Ringen mit einem äußeren Durchmesser von 8 mm, einer Länge von 6 mm und einer Wandstärke von 1,5 mm wurde in einer Dragiertrommel auf 210°C erhitzt und mit einer Suspension aus 400,0 g Anatas mit einer BET-Oberfläche von 21 m²/g, 57,6 g Vanadyloxalat, 14,4 Antimontrioxid, 3,3 g Amoniumhydrogenphosphat, 2,28 Cäsiumsulfat, 618 g Wasser und
- 128 g Formamid besprüht, bis das Gewicht der aufgetragenen Schicht 10,5 % des Gesamtgewichts des fertigen Katalysators be-

PCT/EP99/03191

9

trug. Die auf diese Weise aufgebrachte katalytisch aktive Masse, also die Katalysatorschale, bestand aus 0,2 Gew.-% Phosphor (berechnet als P), 7,5 Gew.-% Vanadium (berechnet als V₂O₅), 3,2 Gew.-% Antimon (berechnet als Sb₂O₃), 0,40 Gew.-% Cäsium (berechnet als Cs) und 88,75 Gew.-% Titandioxid.

Beispiel 5: Herstellung des Katalysators V (b)

WO 99/61433

700 Steatit (Magnesiumsilikat) in Form von Ringen mit einem äuße10 ren Durchmesser von 8 mm, einer Länge von 6 mm und einer Wandstärke von 1,5 mm wurde in einer Dragiertrommel auf 210°C erhitzt
und mit einer Suspension aus 400,0 g Anatas mit einer BET·Oberfläche von 21 m²/g, 57,6 g Vanadyloxalat, 14,4 Antimontrioxid, 3,3
g Amoniumhydrogenphosphat, 2,28 Cäsiumsulfat, 618 g Wasser und
15 128 g Formamid besprüht, bis das Gewicht der aufgetragenen
Schicht 10,1 % des Gesamtgewichts des fertigen Katalysators betrug. Die auf diese Weise aufgebrachte katalytisch aktive Masse,
also die Katalysatorschale, bestand aus 0,2 Gew.-% Phosphor (berechnet als P), 7,5 Gew.-% Vanadium (berechnet als V2O5), 3,2
20 Gew.-% Antimon (berechnet als Sb2O3), 0,35 Gew.-% Cäsium (berechnet als Cs) und 88,8 Gew.-% Titandioxid.

Beispiel 6: Herstellung des Katalysator VI

25 700 Steatit (Magnesiumsilikat) in Form von Ringen mit einem äußeren Durchmesser von 8 mm, einer Länge von 6 mm und einer Wandstärke von 1,5 mm wurde in einer Dragiertrommel auf 210°C erhitzt und mit einer Suspension aus 400,0 g Anatas mit einer BET-Oberfläche von 21 m²/g, 57,6 g Vanadyloxalat, 14,4 Antimontrioxid, 3,3 g Amoniumhydrogenphosphat, 2,28 Cäsiumsulfat, 618 g Wasser und 128 g Formamid besprüht, bis das Gewicht der aufgetragenen Schicht 10,6 % des Gesamtgewichts des fertigen Katalysators betrug. Die auf diese Weise aufgebrachte katalytisch aktive Masse, also die Katalysatorschale, bestand aus 0,2 Gew.-% Phosphor (berechnet als P), 7,5 Gew.-% Vanadium (berechnet als V2O5), 3,2 Gew.-% Antimon (berechnet als Sb2O3), 0,30 Gew.-% Cäsium (berechnet als Cs) und 88,85 Gew.-% Titandioxid.

Beispiel 7: Herstellung des Katalysators VII (c)

700 Steatit (Magnesiumsilikat) in Form von Ringen mit einem äußeren Durchmesser von 8 mm, einer Länge von 6 mm und einer Wandstärke von 1,5 mm wurde in einer Dragiertrommel auf 210°C erhitzt und mit einer Suspension aus 400,0 g Anatas mit einer BET-Ober45 fläche von 21 m²/g, 57,6 g Vanadyloxalat, 14,4 Antimontrioxid, 3,3 g Amoniumhydrogenphosphat, 2,28 Cäsiumsulfat, 618 g Wasser und 128 g Formamid besprüht, bis das Gewicht der aufgetragenen

10

Schicht 10,5 % des Gesamtgewichts des fertigen Katalysators betrug. Die auf diese Weise aufgebrachte katalytisch aktive Masse, also die Katalysatorschale, bestand aus 0,2 Gew.-% Phosphor (berechnet als P), 7,5 Gew.-% Vanadium (berechnet als V₂O₅), 3,2 Gew.-% Antimon (berechnet als Sb₂O₃), 0,10 Gew.-% Cäsium (berechnet als Cs) und 89,05 Gew.-% Titandioxid.

Beispiel 8: Herstellung von PSA bei Beladung bis 85 g o-Xylol/Nm3-Luft (erfindungsgemäß)

10

1,00 m des Katalysators I(a), 0,60 m des Katalysators IV (b) und 1,30 m des Katalysators VII (c) wurden in ein 3,85 m langes Eisenrohr mit einer lichten Weite von 25 mm eingefüllt. Das Eisenrohr war zur Temperaturregelung von einer Salzschmelze

- 15 umgeben, eine 4 mm Thermohûlse mit eingebautem Zugelement diente der Katalysatortemperaturmessung. Durch das Rohr wurden stündlich von oben nach unten 4,0 Nm³-Luft mit Beladungen an 98,5 Gew.-%igem o-Xylol von 0 bis 85 g/Nm³ geleitet. dabei wurden bei 50-85 o-Xylol/Nm³ Luft die in Tabelle 1 zusammengefaßten Ergebnisse erhalten
- 20 ("Ausbeute" bedeutet das erhaltene PSA in Gewichtsprozent, bezogen auf 100%iges o-Xylol; "Hochfahrzeit" bedeutet die zur Beladungserhöhung von 0 auf 80 g/nm³ benötigten Tage).

Beispiel 9: Herstellung von PSA bei Beladungen bis 85 g o-Xy-25 lol/ Nm^3 -Luft (erfindungsgemåß)

Man verfährt wie im Beispiel 8 beschrieben, mit dem Unterschied, dass die Katalysatoren II(a), V (b) und VII (c) eingesetzt werden.

30

Beispiel 10: Herstellung von PSA bei Beladungen bis 85 g o-Xylol/Nm3-Luft (Vergleich)

1,60 m des Katalysators IV (b) und 1,30 m des Katalysators VII
35 (c) wurden in ein 3,85 m langes Eisenrohr mit einer lichten Weite
von 25 mm eingefüllt. Das Eisenrohr war zur Temperaturregelung
von einer Salzschmelze umgeben, eine 4 mm Thermohülse mit eingebautem Zugelement diente der Katalysatortemperaturmessung. Durch
das Rohr wurden stündlich von oben nach unten 4,0 Nm3-Luft mit
40 Beladungen an 98,5 Gew.-%igem o-Xylol von 0 aussteigend bis etwa

- 85 g/Nm³-Luft geleitet. Dabei wurden bei 50-85 g o-Xylol/Nm³ Luft die in Tabelle 1 zusammengefaßten Ergebnisse erhalten ("Ausbeute" bedeutet das erhaltene PSA in Gewichtsprozent, bezogen auf 100 %iges o-Xylol, "Hochfahrzeit" bedeutet die zur Beladungs-
- 45 erhöhung von 0 auf 80g/nm³ benötigten Tage).

11

Beispiel 11: Herstellung von PSA bei Beladungen bis 85g o-Xylol/Nm3-Luft (Vergleich)

- 2,10 m des Katalysators Ia und 0,80 m des Katalysators VII (c)

 5 wurden in ein 3,85m langes Eisenrohr mit einer lichten Weite von
 25 mm eingefüllt. Das Eisenrohr war zur Temperaturregelung von
 einer Salzschmelze umgeben, eine 4 mm Thermohülse mit eingebautem
 Zugelement diente der Katalysatortemperaturmessung. Durch das
 Rohr wurden stündlich von oben nach unten 4,0 Nm³-Luft mit
- 10 Beladungen an 98,5 Gew.-%igem o-Xylol von 0 ansteigend bis etwa 85g/Nm³-Luft geleitet. Dabei wurden bei 50-85g o-Xylol/Nm³ Luft die in Tabelle 1 zusammengefaßten Ergebnisse erhalten ("Ausbeute" bedeutet das erhaltene PSA in Gewichtsprozent, bezogen auf 100 %iges o-Xylol; "Hochfahrzeit" bedeutet die zur Beladungserhö-15 hung von 0 auf 80 g/Nm³ benötigten Tage.

Beispiel 12: Herstellung von PSA bei Beladungen bis 85g o-Xy-lol/Nm³-Luft (Vergleich)

- 20 2,10 m eines Katalysators, bestehend aus einem Gemisch aus 75 Gew.-% des Katalysator IV (b) 25 Gew.-% Steatit (Magnesiumsilikat) in Form von Ringen (mit einem äußeren Durchmesser von 8mm, einer Länge von 6mm und einer Wandstärke von 1,5mm) und 0,80m des Katalysators VII (c) wurden in ein 3,85 m langes Eisen-
- 25 rohr mit einer lichten Weite von 25 mm eingefüllt. Das Eisenrohr war zur Temperaturregelung von einer Salzschmelze umgeben, eine 4 mm Thermohülse mit eingebauten Zugelement diente der Katalysatortemperaturmessung. Durch das Rohr wurden stündlich von oben nach unten 4,0Nm³-Luft mit Beladungen an 98,5 Gew.-% o-Xylol von 0 bis
- 30 85 g/Nm³-Luft geleitet. Dabei wurden bei 50-85 g o-Xylol/Nm³ Luft die in Tabelle 1 zusammengefaßten Ergebnisse erhalten ("Ausbeute" bedeutet das erhaltene PSA in Gewichtsprozent, bezogen auf 100 %iges o-Xylol; "Hochfahrzeit" bedeutet die zur Beladungserhöhung von 0 auf 80 g/Nm³ benötigten Tage.
 - Beispiel 13: Herstellung von PSA bei Beladungen bis 85g o-Xylol/Nm³-Luft (Vergleich)
- Man verfährt wie unter Beispiel 8 beschrieben, mit dem Unter-40 schied, dass als Katalysator III, VI und VII (c) eingesetzt werden.

Tabelle 1:

5	Beispiel: Katalysator- kombination	Julian	Hochfahr- zeit	durch- schnitt- liche PSA- Ausbeute während 30d (Gew%)	durch- schnittli- cher Phth- alidgehalt im Roh-PSA während 30d (Mol-%)
10	8: I(a), IV (b), VII (c)	380-370	7	111,5	0,10-0,19
	9:II(a), V(b), VII (c)	370-366	10	113	0,15-0,25
15	10:Ver- gleich IV(b)/VII(c	365-355	32	112,5	0,05-0,22
20	11: Ver- gleich I(a)/VII(c)	380-370	10	113	0,37-0,58
20	12:Ver- gleich IV(b) + Steatit/VII (c)	375-365	11	113	0,33-0,55
25 30	13:Ver- gleich III/ VI/VIIc	380-370	Beladung kann auch über einen längeren Zeitraum nicht auf Werte über 40g o-Xy- lol/Nm³-Luft	(sieheAn- merkung bei "Hochfahr- zeit")	(sieheAn- merkung bei "Hochfahr- zeit")
			erhöht werden		

35

Beispiel 14: Herstellung von PSA bei Beladungen bis 105g o-Xylol/Nm³-Luft (erfindungsgemäß)

Man verfährt wie unter Beispiel 8 beschrieben, mit dem Unterschied, dass durch das Rohr stündlich von oben nach unten 4,0
Nm³-Luft mit Beladungen an 98,5 Gew.-%igem o-Xylol von 85 bis etwa
105g/Nm³-Luft geleitet werden. Dabei wurden bei 95·105g o-Xylol/Nm³ Luft die in Tabelle 2 zusammengefaßten Ergebnisse erhalten
("Ausbeute" bedeutet das erhaltene PSA in Gewichtsprozent,

45 bezogen auf 100%iges o-Xylol; "Lasterhöhungszeit" bedeutet die zur Beladungserhöhung von 80 auf 105g/Nm³ benötigten Tage).

13

Beispiel 15: Herstellung von PSA bei Beladung bis 105g o-Xy-lol/Nm3-Luft (erfindungsgemäß)

Man verfährt wie unter Beispiel 9 beschrieben, mit dem Unter5 schied, dass durch das Rohr stündlich von oben nach unten 4,0
Nm³-Luft mit Beladungen an 98,5 Gew.-%igem o-Xylol von 85 bis etwa
105g/Nm³-Luft geleitet werden. Dabei wurden bei 95-105g o-Xylol/Nm³ die in Tabelle 2 zusammengefaßten Ergebnisse erhalten
("Ausbeute" bedeutet das erhaltene PSA in Gewichtsprozent,
10 bezogen auf 100%iges o-Xylol; "Lasterhöhungszeit" bedeutet die
zur Beladungserhöhung von 80 auf 105g/Nm³ benötigten Tage).

Beispiel 16: Herstellung von PSA bei Beladungen bis 105g o-Xylol/Nm³-Luft (Vergleich)

15

Man verfährt wie unter Beispiel 11 beschrieben, mit dem Unterschied, dass durch das Rohr stündlich von oben nach unten 4,0 Nm³-Luft mit Beladungen an 98,5 Gew.-%igem o-Xylol von 85 auf etwa 105g/Nm³-Luft geleitet wird. Dabei wurden bei 95-105 g o-Xylol/Nm³

- 20 Luft die in Tabelle 2 zusammengefaßten Ergebnisse erhalten ("Ausbeute" bedeutet das erhaltene PSA in Gewichtsprozent, bezogen auf 100%iges o-Xylol; "Lasterhöhungszeit" bedeutet die zur Beladungserhöhung von 80 auf 105g/Nm³ benötigten Tage).
- 25 Beispiel 17: Herstellung von PSA bei Beladungen bis 105g o·Xy·lol/Nm3-Luft (Vergleich)

Man verfährt wie unter Beispiel 12 beschrieben, mit dem Unterschied, dass durch das Rohr stündlich von oben nach unten 30 4,0Nm³-Luft mit Beladungen an 98,5 Gew.-%igem o-Xylol von 85 bis etwa 105/Nm-Luft geleitet wird. Dabei wurden bei 95-105g o-Xylol/Nm³ Luft die in Tabelle 2 zusammengefaßten Ergebnisse erhalten (Ausbeute bedeutet das erhaltene PSA in Gewichtsprozent, bezogen auf 100%iges o-Xylol; Lasterhöhungszeit bedeutet die zur 35 Beladungserhöhung von 80 auf 105g/Nm³ benötigten Tage).

Tabelle 2:

5	Beispiel: Katalysator- kombination	Salzbad- temperatur	Lasterhö- hungszeit	durch- schnitt- liche PSA- Ausbeute während 30d (Gew%)	durch- schnitt- liche Phthalidge- halt im Roh-PSA während 30d (Mol-%) 0,14-0,19
	14: I(a)/IV(b)/ VII(c)		15	111,5	0,14-0,24
15	15: II(a), V(b), VII (c)	366		L	
20	16:Ver- gleich IV (b)/VII (c)	356-353	Beladung kann auch über länge- ren Zeit- raum nicht	(siehe An- merkung bei "Lasterhö- hungszeit")	(siehe An- merkung bei "Lasterhö- hungszeit")
	·	·	auf Werte über 90g o- Xy- lol/Nm ³ -Luft erhöht werden		
25	17: Ver- gleich I(a)/VII(c)	370-366	Beladung könnte zwar auf die ge- wünschte 105g o-Xy-	(siehe An- merkung bei "Lasterhö- hungszeit")	(siehe An- merkung bei "Lasterhö- hungszeit")
30			lo1/Nm ³ -Luft erhöht wer- den; ab Be- ladungswer- ten von 90g/Nm ³ wer-		
35			den aber neben hohen Phthalid- werten si- gnifikante		
40			Xylolmengen von 0,1-0,2% im Abgas beobachtet		

Patentansprüche

- Verfahren zur Herstellung von Phthalsäureanhydrid durch 1. katalytische Gasphasenoxidation von Xylol und/oder Naphthalin 5 mit einem molekularen Sauerstoff enthaltenden Gas in einem Festbett bei erhöhter Temperatur und mittels mindestens drei in Schichten übereinander angeordneter Schalenkatalysatoren, auf deren Kern aus Trägermaterial eine Schicht aus katalytisch aktiven Metalloxiden aufgebracht ist, dadurch ge-10 kennzeichnet, dass die Katalysatoraktivität von Schicht zu Schicht von der Gaseintrittsseite zur Gasaustrittsseite ansteigt, wobei die Aktivität der Katalysatoren der einzelnen Schichten so eingestellt wird, dass der am geringsten aktive Katalysator eine geringere Aktivmassengehalt und gegebenen-15 falls zusätzlich mehr Alkalimetall, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Kalium, Rubidium und Cäsium, als Dotierung als der Katalysator der nächsten Schicht aufweist und der darauf folgende noch aktivere Katalysator die gleiche Aktivmassenmenge und noch weniger Alkalimetall als Dotierung oder eine 20 größere Aktivmassenmenge und gegebenenfalls weniger Alkalimetall als Dotierung als der Katalysator der zweiten Schicht aufweist, mit der Maßgabe, dass
- der am geringsten aktive Katalysator auf nicht porösem Trägermaterial 5 bis 9 Gew.-%, bezogen auf den gesamten Katalysator, Aktivmasse aufweist, enthaltend 3 bis 8 Gew.-% V₂O₅, 0 bis 3,5 Gew.-% Sb₂O₃, 0 bis 0,3 Gew.-% P, 0,1 bis 0,5 Gew.-% Alkali (ber. als Alkalimetall) und als Rest TiO₂ in Anatasform mit einer BET-Oberfläche von 18 bis 22 m²/g,
- b) der nächst aktivere Katalysator bei sonst gleicher
 Zusammensetzung wie Katalysator (a) einen um 1 bis
 5 Gew.-% (absolut) höheren Aktivmassengehalt hat und der
 Alkaligehalt um 0 bis 0,25 Gew.-% (absolut) geringer ist
 und
- c) der aktivste Katalysator bei sonst gleicher Zusammensetzung wie (a) einen um 1 bis 5 Gew.-% (absolut) höheren
 Aktivmassengehalt als für (a) hat und der Alkaligehalt um
 0,15 bis 0,4 Gew.-% (absolut) geringer als für (a) ist.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man
 Cäsium als Alkalimetall in Mengen von 0,25 bis 0,5 Gew.-% in dem am wenigstenaktiven Katalysator verwendet.

16

- 3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Aktivität der einzelnen Katalysatoren so eingestellt wird, dass der aktivste Katalysator die gleiche oder eine größere Aktivmassenmenge und weniger Alkalimetall als Dotierung als der Katalysator der zweiten Schicht enthält.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Aktivität der einzelnen Katalysatoren so eingestellt wird, dass der Katalysator der zweiten Schicht eine größere Aktivmassenmenge und weniger Alkalimetall als Dotierung als der Katalysator der ersten Schicht enthält.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Aktivität der einzelnen Katalysatoren so eingestellt wird, dass der Katalysator der zweiten Schicht die gleiche Aktivmassenmenge und mehr Alkalimetall als Dotierung als der aktivste Katalysator enthält.
- 6. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der Katalysator (a) einen Aktivmassengehalt von 6 bis 8 Gew.-% aufweist, enthaltend 4 bis 8 Gew.-% V2O5 und 0,3 bis 0,5 Gew.-% Cs (berechnet als Cs), der Katalysator (b) einen Aktivmassengehalt von 8 bis 12 Gew.-% aufweist, enthaltend 0,2 bis 0,5 Gew.-% Cs und dass der Katalysator (c) einen Aktivmassengehalt von 8 bis 12 Gew.-% aufweist, enthaltend 0 bis 0,3 Gew.-% Cs.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der Katalysator (a) einen Aktivmassengehalt von 7 bis 8 Gew.-%
 aufweist, enthaltend 6 bis 8 Gew.-% V₂0₅ und 0,3 bis 0,4 Gew.-% Cs, der Katalysator (b) einen Aktivmassengehalt von 9 bis 11 Gew.-% aufweist, enthaltend 0,2 bis 0,4 Gew.-% Cs und dass der Katalysator (c) einen Aktivmassengehalt von 9 bis 11 Gew.-% aufweist, enthaltend 0,05 bis 0,2 Gew.-% Cs.

35

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int .tional Application No PCT/EP 99/03191

A. CLASSIF IPC 6	CO7D307/89		
	International Patent Classification (IPC) or to both national classificati	on and IPC	
B. FIELDS			
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by classification	symbols)	
IPC 6	C07D		
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent that suc	ch documents are included. In the fields sea	urched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data base	and, where practical, search terms used)	
	TANKS CONCREDED TO BE DELEVANT		
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with Indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.
Category °	Chation of document, with indication, where appropriate, or are		
Y	EP 0 539 878 A (NIPPON SHOKUBAI Co 5 May 1993 (1993-05-05) claims; examples	O. LTD.)	1-7
Y	US 4 046 780 A (NAKANISHI ET. AL. 6 September 1977 (1977-09-06) column 4, line 3 - line 11; clai examples		1-7
Α	EP 0 522 871 A (NIPPON SHOKUBAI C 13 January 1993 (1993-01-13) claims; examples	O. LTD.)	1-7
A	EP 0 744 214 A (CONSORTIUN FÜR ELEKTROCHEMISCHE INDUSTRIE GMBH) 27 November 1996 (1996-11-27) claims; examples		1-7
Fui	rther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
	categories of cited documents:		metional filling data
"A" docum	nent defining the general state of the art which is not pidered to be of particular relevance	"T" later document published after the inte or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th invention	eory underlying the
"E" earliei	r document but published on or after the international date nent which may throw doubts on priority claim(s) or h is cited to establish the publication date of another	"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or canno involve an inventive step when the do	cument is taken alone
"O" docui	ion or other special reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvious.	ore other such docu-
"P" docur	r means ment published prior to the international filing date but r than the priority date dalmed	in the art. "&" document member of the same patent	family
	e actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	earch report
	1 September 1999	13/09/1999	
Name and	d mailing address of the ISA	Authorized officer	 _
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Helps, I	





INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

tional Application No PCT/EP 99/03191

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 539878 A	05-05-1993	AU 650796 B AU 2729692 A CZ 282750 B DE 69207552 D DE 69207552 T ES 2084240 T JP 5194467 A KR 133049 B PL 174322 B US 5229527 A	30-06-1994 29-04-1993 17-09-1997 22-02-1996 05-06-1996 01-05-1996 03-08-1993 17-04-1998 31-07-1998 20-07-1993
US 4046780 A	06-09-1977	JP 875759 C JP 51043732 A JP 52004538 B	10-08-1977 14-04-1976 04-02-1977
EP 522871 A	13-01-1993	AT 116870 T CN 1069263 A,B DE 69201169 D DE 69201169 T ES 2066561 T JP 2654315 B JP 5239047 A JP 9192492 A KR 9509710 B RU 2043784 C US 5235071 A	15-01-1995 24-02-1993 23-02-1995 18-05-1995 01-03-1995 17-09-1997 17-09-1993 29-07-1997 26-08-1995 20-09-1995 10-08-1993
EP 744214 A	27-11-1996	DE 19519172 A AT 182087 T DE 59602423 D JP 8318160 A US 5792719 A	28-11-1996 15-07-1999 19-08-1999 03-12-1996 11-08-1998



Inti ilonales Aktenzeichen PCT/EP 99/03191

		1.01/ 2.
A. KLASSIF IPK 6	IZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07D307/89	
Nach der inte	rmationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifika	ation und der IPK
B. RECHER	CHIERTE GEBIETE	
IPK 6	er Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) C07D	
	e aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit	
Während der	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name	e der Datenbank und evti. verwendete Suchbegnite)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe del	r in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr.
Y	EP 0 539 878 A (NIPPON SHOKUBAI CO. 5. Mai 1993 (1993-05-05) Ansprüche; Beispiele	LTD.) 1-7
Y	US 4 046 780 A (NAKANISHI ET. AL.) 6. September 1977 (1977-09-06) Spalte 4, Zeile 3 - Zeile 11; Ansp Beispiele	1-7 prüche;
Α	EP 0 522 871 A (NIPPON SHOKUBAI CO. 13. Januar 1993 (1993-01-13) Ansprüche; Beispiele	. LTD.) 1-7
A	EP 0 744 214 A (CONSORTIUN FÜR ELEKTROCHEMISCHE INDUSTRIE GMBH) 27. November 1996 (1996-11-27) Ansprüche; Beispiele	1-7
	10.0 10.0	X Siehe Anhang Patentfamilie
* Besonder "A" Veröffe aber i "E" älteres Anme "L" Veröffe schei ander soil o ausgr "O" Veröffe	antlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist. Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen bidedatum veröffentlicht worden ist. intlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfeihaft ernen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden auf eine manderen besonderen Grund angegeben ist (wie stührt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Reputzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht.	Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erlindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erlindur kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erlinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erlindur kann nicht als auf erlinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Veröffentlichungs dieser kategorie in Veröffentlichungs, die Mitglied dereelben Patentfamille ist
Datum des	Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
1 :	1. September 1999	13/09/1999
Name und	Postanschrift der internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijawijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3018	Bevolimächtigter Bediensteter Helps, I



Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Into ionales Aktenzeichen PCT/EP 99/03191

lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument				Datum der Veröffentlichung		
EP	539878	A	05-05-1993	AU AU CZ DE DE ES JP KR PL US	650796 B 2729692 A 282750 B 69207552 D 69207552 T 2084240 T 5194467 A 133049 B 174322 B 5229527 A	30-06-1994 29-04-1993 17-09-1997 22-02-1996 05-06-1996 01-05-1996 03-08-1993 17-04-1998 31-07-1998 20-07-1993
US	4046780	A	06-09-1977	JP JP JP	875759 C 51043732 A 52004538 B	10-08-1977 14-04-1976 04-02-1977
EP	522871	A	13-01-1993	AT CN DE DE ES JP JP JP KR RU US	116870 T 1069263 A,B 69201169 D 69201169 T 2066561 T 2654315 B 5239047 A 9192492 A 9509710 B 2043784 C 5235071 A	15-01-1995 24-02-1993 23-02-1995 18-05-1995 01-03-1995 17-09-1997 17-09-1993 29-07-1997 26-08-1995 20-09-1995 10-08-1993
EP	744214	A	27-11-1996	DE AT DE JP US	19519172 A 182087 T 59602423 D 8318160 A 5792719 A	28-11-1996 15-07-1999 19-08-1999 03-12-1996 11-08-1998